15. 4. 2004

REC'D 10 JUN 2004

PCT

WIPO

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 4月18日

出 顯 番 号 Application Number:

特願2003-114313

[ST. 10/C]:

1577

[JP2003-114313]

出 願 人
Applicant(s):

武田薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 5月27日



【書類名】

特許願

【整理番号】

B03064

【提出日】

平成15年 4月18日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G02B 3/00

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日ハイツ6

0 4号

【氏名】

伊藤 文雄

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日ハイツ1

402号

【氏名】

日沼 州司

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府茨木市大正町2番15-203

【氏名】

神崎 直之

【発明者】

【住所又は居所】

奈良県奈良市あやめ池南7丁目555番地33

【氏名】

馬渕 宏

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県結城郡石下町大字国生1444番地の23

【氏名】

吉田博美

【特許出願人】

【識別番号】

000002934

【氏名又は名称】

武田薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100114041

【弁理士】

【氏名又は名称】 高橋 秀一

【選任した代理人】

【識別番号】

100106323

【弁理士】

【氏名又は名称】 関口 陽

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005142

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9909276

【包括委任状番号】 0203423

【プルーフの要否】 要

出証特2004-3045080

【書類名】明細書

【発明の名称】受容体拮抗剤

【特許請求の範囲】

【請求項1】式

【化1】

〔式中、環Aは置換されていてもよい芳香環を、環Bは置換されていてもよいベンゼン環を、XはO、S(O) n(nは0~2の整数を示す)または NR^3 (R^3 は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)を、 R^{-1} および R^{-2} はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す。〕で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有することを特徴とするRFRP受容体機能調節剤。

【請求項2】式

[1:2]

〔式中、Lはリンカーを、R4およびR5はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、R4およびR5は互いに結合して環を形成してもよく、あるいはR4またはR5はLで示されるリンカーと結合して環を形成してもよく、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、他の記号は請求項1記載と同意義を示す。〕で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する請求項1記載の剤。

【請求項3】式

【化3】

〔式中、環Dは置換されていてもよいベンゼン環を、Lはリンカーを、R⁴およびR⁵はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、他の記号は請求項1記載と同意義を示す。〕で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する請求項1記載の剤。

【請求項4】式

【化4】

【請求項5】鎮痛剤、他の鎮痛薬の鎮痛作用促進剤または他の鎮痛薬による耐性 回避剤である請求項1記載の剤。

【請求項6】プロラクチン分泌調節剤である請求項1記載の剤。

【請求項7】高プロラクチン血症、下垂体腺腫瘍、間脳腫瘍、月経異常、ストレス、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不妊症、インポテンス、無月経症、乳汁漏症、末端肥大症、キアリ・フロンメル(Chiari-Frommel)症候群、アルゴンツ-デル・カスティロ(Argonz-del Castilo)症候群、フォーベス・アルブライト(Forbes-Albright)症候群、乳癌リンパ腫、シーハン症候群または精子形成異常の予防・治療剤である請求項1記載の剤。

【請求項8】式

【化5】

[式中、環Dは置換されていてもよいベンゼン環を、 G^1 は結合手または置換されていてもよい二価の炭化水素基を、 G^2 は-O-、 $-NR^8-$ (R^8 は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)または-S(O) n^2- (n^2 は $0\sim2$ の整数を示す)を、 G^3 は置換されていてもよい二価の炭化水素基を、 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、 R^1 および R^2 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示し、 R^4 は G^3 または R^5 と互いに結合して環を形成していてもよく、 G^2 が $-NR^8-$ の場合には R^4 と R^8 が結合して環を形成していてもよい。ただし、3,5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) -5-(3-(3-tert-プトキシカルボニルアミノプロピル) アミノメチルフェニル] -7-クロロー1 -ネオペンチル-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキ

サゼピン-3-アセトアミド、3,5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) -5- [3-(3-アミノプロピル) アミノメチルフェニル] -7-クロロー 1-ネオペンチルー2-オキソー1,2,3,5-テトラヒドロー4,1-ベンゾオ キサゼピン-3-アセトアミド、3.5-トランス-N-(2-フルオロベンジ クロロー2ーオキソー1.2.3.5ーテトラヒドロー4.1ーベンゾオキサゼピン -3-アセトアミド、3,5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-1-(4 - ビフェニルメチル) - 7 - クロロー 2 - オキソー 5 - 〔3 - 〔(ピペリジ ン-4-イル) カルボニルアミノメチル] フェニル] -1,2,3,5-テトラヒ ドロー4,1ーベンゾオキサゼピンー3ーアセトアミド、3,5ートランスーNー (2-7) (2ープルオロベンジル) -5-[2-(3-7)] (3ーアミノプロピルオキシ) フェニル 1 - 7 - クロロー 1 ーイソプチルー 2 ーオキソー 1, 2, 3, 5 ーテトラヒドロー 4.1 - ベンゾオキサゼピン-3 - アセトアミド、<math>3.5 -トランス-N-(2 -フルオロベンジル) -5-[4-(3-アミノプロピルオキシ) -2-メトキシ フェニル]-7-クロロ-1-ネオペンチル-2-オキソー1,2,3,5ーテトラヒドロー4.1ーベンゾオキサゼピンー3ーアセトアミドを除く。〕で表され る化合物またはその塩。

【請求項9】式

【化6】

〔式中、R 6 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、他の記号は請求項8記載と同意義を示す。〕で表される請求項8記載の化合物。

【請求項10】 G^1 は結合手または置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン基である請求項8記載の化合物。

【請求項11】 G^3 は置換されていてもよい C_{2-6} アルキレン基である請求項 8 記載の化合物。

【請求項12】 R^1 は置換されていてもよい炭化水素基である請求項8記載の化合物。

【請求項13】 R^1 は置換されていてもよい C_{1-8} アルキル基または置換されていても C_{7-16} アラルキル基である請求項12記載の化合物。

【請求項14】 R 4 は水素原子である請求項8記載の化合物。

【請求項15】 R^5 は置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基である請求項8 記載の化合物。

【請求項16】R6は置換されていてもよいベンジル基または置換されていてもよいフェニル基である請求項9記載の化合物。

【請求項17】請求項8記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。

【請求項18】請求項8記載の化合物またはその塩およびプロドラッグを含有してなる医薬。

【請求項19】RFRP関連病態またはRFRPが関与する疾患の予防・治療剤である請求項18記載の剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、鎮痛剤などの医薬として有用なベンズオキサゼピンに代表される縮合7員環骨格を有するRFRP受容体機能調節剤に関する。

[0002]

【従来の技術】

RFRP-1、RFRP-2およびRFRP-3と呼ばれる分泌ペプチドおよび該分泌ペプチドが結合するG蛋白質共役型レセプター蛋白質OT7T022 (以下、RFRP受容体と略記する)が知られている(特許文献1)。

RFRP-1、RFRP-2およびRFRP-3がプロラクチン分泌調節作用を有することが知られている(特許文献2)。

RFRP-1がモルヒネの鎮痛作用を抑制することが知られている (非特許文

献1)。

ベンズオキサゼピン誘導体が、ソマトスタチン受容体アンタゴニスト作用を有し、糖尿病薬などとして有用であること(特許文献3)、スクワレン合成阻害作用を有すること(特許文献4~5)、精神安定作用を有すること(特許文献6)、骨粗しょう症治療効果をを有することが知られているが(特許文献7)、RFRP受容体に結合することは知られていなかった。

[0003]

【特許文献1】

WO00/29441

【特許文献2】

WO01/66134

【特許文献3】

WO98/47882

【特許文献4】

EP567029

【特許文献5】

WO97/10224

【特許文献6】

特開昭57-35576

【特許文献7】

WO 9 3 / 1 7 1 2 9

【非特許文献1】

Journal of Biological Che mistry, vol.276, No.40, p36961-36969, 2001

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

これまで、RFRP受容体に対して拮抗作用を有する化合物は知られていなかった。本発明は、RFRP受容体に対して優れた拮抗作用を有する合成化合物を 提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記の課題を解決するために、鋭意研究を重ねた結果、ベンズオキサゼピンに代表される縮合7員環骨格を有する化合物またはその塩がその特異的な化学構造に基づいて、予想外にも優れたRFRP受容体拮抗作用を有しており、更に安定性等の医薬品としての物性においても優れた性質を有しており、鎮痛剤等として安全でかつ有用な医薬となることを見出し、これらの知見に基づいて本発明を完成した。

[0006]

すなわち、本発明は、

[1]式

【化7】

[2]式

【化8】

[式中、Lはリンカーを、 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、 R^4 および R^5 は互いに結合して環を形成してもよく、あるいは R^4 または R^5 はLで示されるリンカーと結合して環を形成してもよく、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、他の記号は上記〔1〕記載と同意義を示す。〕で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する上記〔1〕記載の剤、

[3]式

【化9】

$$\begin{array}{c|c}
 & R^4 \\
 & R^5 \\
 & R^7 \\
 & R^7
\end{array}$$
(III)

〔式中、環Dは置換されていてもよいベンゼン環を、Lはリンカーを、R⁴およびR⁵はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、他の記号は上記〔1〕記載と同意義を示す。〕で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する上記〔1〕記載の剤、

〔4〕式

【化10】

〔式中、環Dは置換されていてもよいベンゼン環を、 L^1 は置換されていてもよい $-Y-(CH_2)$ m-(Yは結合手、-O-、-S(O) $n^1-(n^1$ は $0\sim 2$ の整数を示す)または $-NR^7-(R^7$ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)を、mは $0\sim 6$ の整数を

示す)で表されるリンカーを、R 4 およびR 5 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、環C はさらに置換されていてもよいベンゼン環を、R 6 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、他の記号は上記〔1〕記載と同意義を示す。〕で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する上記〔1〕記載の剤、

- [5] 鎮痛剤、他の鎮痛薬の鎮痛作用促進剤または他の鎮痛薬による耐性回避剤である上記[1]記載の剤、
 - [6] プロラクチン分泌調節剤である上記〔1〕記載の剤、
- [7] 高プロラクチン血症、下垂体腺腫瘍、間脳腫瘍、月経異常、ストレス、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不妊症、インポテンス、無月経症、乳汁漏症、末端肥大症、キアリ・フロンメル(Chiari-Frommel)症候群、アルゴンツ-デル・カスティロ(Argonz-del Castilo)症候群、フォーベス・アルブライト(Forbes-Albright)症候群、乳癌リンパ腫、シーハン症候群または精子形成異常の予防・治療剤である上記〔1〕記載の剤、

[8]式

【化11】

[式中、環Dは置換されていてもよいベンゼン環を、 G^1 は結合手または置換されていてもよい二価の炭化水素基を、 G^2 は-O-、 $-NR^8-$ (R^8 は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)または-S(O) n^2- (n^2 は $0\sim2$ の整数を示す)を、 G^3 は置換されていてもよい二価の炭化水素基を、 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、 R^1 および R^2 はそれぞれ水

素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基 を示し、 R^4 は G^3 または R^5 と互いに結合して環を形成していてもよく、 G^2 が $-NR^8-$ の場合には R^4 と R^8 が結合して環を形成していてもよい。ただし 、3.5ートランスーNー(2ーフルオロベンジル)-5-(3-(3-tert-プトキシカルボニルアミノプロピル) アミノメチルフェニル] -7-クロロ-1 ーネオペンチルー2ーオキソー1,2,3,5ーテトラヒドロー4,1ーベンゾオキ サゼピン-3-アセトアミド、3,5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) -5- [3-(3-アミノプロピル) アミノメチルフェニル] -7-クロロー 1 - ネオペンチルー2 - オキソー1, 2, 3, 5 - テトラヒドロー4, 1 - ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド、3,5-トランス-N-(2-フルオロベンジ ル) -5-(3-アミノアセチルアミノメチルフェニル) -1-ベンジル-7-クロロー2ーオキソー1,2,3,5ーテトラヒドロー4.1ーベンゾオキサゼピン -3-アセトアミド、3.5-トランス-N- (2-フルオロベンジル) -1-(4-ビフェニルメチル) -7-クロロ-2-オキソ-5-[3-[(ピペリジ ン-4-4-4ル) カルボニルアミノメチル] フェニル] -1, 2, 3, 5-テトラヒ ドロー4,1ーベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド、3,5-トランス-N-(2-7)ルオロベンジル)-5-(2-(3-7))プロピルオキシ)フェニル] -7-クロロー1-イソブチルー2-オキソー1,2,3,5-テトラヒドロー 4,1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド、3,5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) -5- [4-(3-アミノプロピルオキシ) -2-メトキシ フェニル] -7-クロロー1-ネオペンチルー2-オキソー1,2,3,5-テト ラヒドロー4,1ーベンゾオキサゼピンー3ーアセトアミドを除く。〕で表され る化合物またはその塩、

[9]式

【化12】

〔式中、R 6 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、他の記号は上記〔8〕記載と同意義を示す。〕で表される上記〔8〕記載の化合物、

- $[1\ 0]\ G^1$ は結合手または置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン基である上記 [8] 記載の化合物、
- 〔11〕 G^3 は置換されていてもよい C_{2-6} アルキレン基である上記〔8〕記載の化合物、
- [12] R¹は置換されていてもよい炭化水素基である上記〔8〕記載の化合物
- $[1\ 3]$ R 1 は置換されていてもよい C_{1-8} アルキル基または置換されていても C_{7-1} 6 アラルキル基である上記 $[1\ 2]$ 記載の化合物、
- [14] R⁴ は水素原子である上記[8] 記載の化合物、
- [15] R^5 は置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基である上記[8] 記載の化合物、
- [16] R 6 は置換されていてもよいベンジル基または置換されていてもよいフェニル基である上記 [9] 記載の化合物、
- [17]上記[8]記載の化合物またはその塩のプロドラッグ、
- [18]上記[8]記載の化合物またはその塩およびプロドラッグを含有してなる医薬、および
- [19] RFRP関連病態またはRFRPが関与する疾患の予防・治療剤である 上記[18]記載の剤などに関するものである。

[0007]

前記式中、環Aは置換されていてもよい芳香環を示す。

環Aで示される芳香環としては、芳香族炭化水素環または芳香族複素環が用い られる。

芳香族炭化水素環としては、ベンゼン環、ナフタレン環などの炭素数6ないし14の芳香族炭化水素環が用いられ、なかでもベンゼン環が好ましく用いられる

芳香族複素環としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素 原子から選ばれる1または2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14 員(単環、2環または3環式)、好ましくは5ないし10員、より好ましくは5 または6員の芳香族複素環が用いられる。上記「5ないし14員(好ましくは5 ないし10員)の芳香族複素環」としては、例えば、チオフェン、フラン、オキ サゾール、ベンゾ [b] チオフェン、ベンゾ [b] フラン、ベンズイミダゾール 、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト「2 , 3-b] チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラ ジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソインドール、1 H - インダゾ ール、プリン、4 Hーキノリジン、イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフ チリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボ リン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾー ル、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジンなどの芳香 族複素環、またはこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは 1または2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環等が用い られる。なかでも、単環式芳香族複素環が好ましく、例えば、チオフェン、ピラ ゾール、イミダゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、ピロー ル、フラン、チアゾール、イソチアゾール、イソオキサゾールなどが用いられる

環Bは置換されていてもよいベンゼン環を示す。

[0008]

環Aが有していてもよい置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ基、シアノ基、置換されていてもよい 炭化水素基、置換されていてもよい複素環基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基、置換スルフィニル基、置換スルホニル基、置換されていてもよいテミノ基、アシル基、置換されていてもよいカルバモイル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基またはC₁₋₃アルキレンジオキシ基などが挙げられる。

環Bが有していてもよい置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えば、フ

ッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ基、シアノ基、置換されていてもよい 炭化水素基、置換されていてもよい複素環基、置換されていてもよいヒドロキシ 基、置換されていてもよいチオール基、置換スルフィニル基、置換スルホニル基 、置換されていてもよいアミノ基、アシル基、置換されていてもよいカルバモイ ル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、C₁₋₃アルキレンジオキ シ基、後述する式

【化13】

で表される基などが挙げられる。

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えばアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、シクロアルケニル基、アルキニル基、アラルキル基、アリール基などが挙げられる。

該「アルキル基」としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシルなどの「直鎖状または分枝状の C_{1-1} 5 アルキル基」など、好ましくは C_{1-8} アルキル基が用いられ、より好ましくは C_{1-6} アルキル基が用いられ、さらに好ましくは C_{1-4} アルキル基が用いられる。

該「シクロアルキル基」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、アダマンチルなどの「 C_{3-10} シクロアルキル基」などが用いられ、より好ましくは C_{3-8} シクロアルキル基が用いられ、さらに好ましくは C_{5-7} シクロアルキル基が用いられる。

[0009]

該「アルケニル基」としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、3 ー ブテニル、3 ーオクテニル、9 ーオクタデセニルなどの「 C_{2-1} 8 アルケニル基」などが用いられ、より好ましくは C_{2-6} アルケニル基が用いられ、さらに

好ましくはC2-4アルケニル基が用いられる。

該「シクロアルケニル基」としては、例えばシクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニルなどの「 C_{3-10} シクロアルケニル基」などが用いられ、より好ましくは C_{3-8} シクロアルケニル基が用いられ、さらに好ましくは C_{5-7} シクロアルケニル基が用いられる。

該「アルキニル基」としては、例えば、エチニル、1-プロピニル、プロパルギル、1-ブチニル、2-ブチニル、1-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニルなどの「 C_{2-8} アルキニル基」などが用いられ、より好ましくは C_{2-6} アルキニル基が用いられ、さらに好ましくは C_{2-4} アルキニル基が用いられる。

該「アラルキル基」としては、 C_{7-16} アラルキル基などが用いられ、具体的には、例えばベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチルなどのフェニル $-C_{1-6}$ アルキル基および、例えば(1-ナフチル)メチル、2-(1-ナフチル)エチル、2-(2-ナフチル)エチルなどのナフチル-C₁₋₆アルキル基などが用いられる。

該「アリール基」としては、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、フェナントリル、アントリル (anthryl)などの芳香族単環式、2 環式または3 環式の C_{6-14} アリール基、ビフェニル基、トリル基などが用いられ、好ましくは、フェニル、ナフチルなどの C_{6-10} アリール基、より好ましくはフェニルが用いられる。

[0010]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基としては、例えば、(i)ニトロ基、(ii)ヒドロキシ基、オキソ基、(iii)シアノ基、(iv)カルバモイル基、(v)モノーまたはジーC $_{1-6}$ アルキルーカルバモイル基(例えば、 $_{N-2}$ メチルカルバモイル、 $_{N-2}$ メチルカルバモイル、 $_{N-2}$ メチルカルバモイルなど;該アルキル基はハロゲン原子、ヒドロキシ基、 $_{N-2}$ と、 $_{N-2}$ と、 $_{N-3}$ と、 $_{N-4}$ と $_{N-4}$

 C_{2-4} アルケニルーカルバモイル基(例えば、N-アリルカルバモイルなど; 該アルケニル基はハロゲン原子、ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基などで置 換されていてもよい)、モノーまたはジーフェニルーカルバモイル基(該フェニ ル基はハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されていてもよいC₁₋₆アルキル、 C₁₋₆アルコキシ基などで置換されていてもよい)、モノーまたはジーベンジ ルーカルバモイル基(該ベンジル基はハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されて いてもよいC₁₋₆アルキル、C₁₋₆アルコキシ基などで置換されていてもよ い)、 C_{1-6} アルコキシーカルポニルーカルパモイル基、 C_{1-6} アルキルス ルホニルーカルバモイル基、 C_{1-6} アルコキシーカルバモイル基、アミノーカ ルバモイル基、モノーまたはジーC1-6アルキルアミノーカルバモイル基、モ ノーまたはジーフェニルアミノーカルバモイル基、(vi)カルボキシル基、(vii) C₁₋₆アルコキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカ ルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニルなど)、(vi i i)ス ルホ基、(ix)ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、(x) ハロゲン化されていてもよいC1-6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキ シ、プロポキシ、イソプロポキシなど)、ヒドロキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、カルボキシル基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコ キシ基、C1-6アルコキシーカルボニル基で置換されていてもよいC1-6ア ルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ $-C_{1-6}$ アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基、(xi)フェノキシ基、フェノキシ $-C_{1-6}$ アルキル基、フェノキシー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキル カルボニルーオキシ基、カルバモイルオキシ基、モノーまたはジーC1-6アル キルーカルバモイルオキシ基、(xii)ハロゲン化されていてもよいフェニル基、 ハロゲン化されていてもよいフェニルーC1-6アルキル基、ハロゲン化されて いてもよいフェニルーC2-4アルケニル基、ハロゲン化されていてもよいフェ ノキシ基(例えば、o-,m-またはp-クロロフェノキシ、o-,m-または pーブロモフェノキシなど)、ピリジルオキシ基、C3-10シクロアルキル基 、 C_{3-10} シクロアルキルー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{3-10} シクロアルキ ルーC₁₋₆アルキル基、(xiii)ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル

基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルなど)、ハロゲ ン化されていてもよいC2-6アルケニル基(例えば、ビニル、アリル、2-ブ テニル、3-ブテニルなど)、ハロゲン化されていてもよいС1-6アルキルチ オ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、nープロピルチオ、イソプロピルチオ 、n-プチルチオなど)、ヒドロキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキ ル基、ヒドロキシ基で置換されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ基、(xiv)メ ルカプト基、チオキソ基、(xv)ハロゲン原子、カルボキシル基およびC₁₋₆ア ルコキシーカルボニル基から選ばれる置換基でそれぞれ置換されていてもよいべ ンジルオキシ基またはベンジルチオ基、(xvi)ハロゲン化されていてもよいフェ ニルチオ基、ピリジルチオ基、フェニルチオー C_{1-6} アルキル基、ピリジルチ オーC $_{1-6}$ アルキル基、(xvii) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキ ルスルフィニル基(例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニルなど)、 フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニルーC₁₋₆アルキル基、(xviii) ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルスルホニル基(例えば、メチル スルホニル、エチルスルホニルなど)、フェニルスルホニル基、フェニルスルホ ニルーC₁₋₆アルキル基、(xix)アミノ基、アミノスルホニル基、モノーまた はジーC1-6アルキルアミノスルホニル基(例えば、メチルアミノスルホニル 、エチルアミノスルホニル、N,N-ジメチルアミノスルホニル、N,N-ジエ チルアミノスルホニルなど;該アルキル基はハロゲン原子、ヒドロキシ基、C₁ -6アルコキシ基などで置換されていてもよい)、(xx)C $_{1-10}$ アシルーアミ ノ基(例えば、C₁₋₆アルカノイルアミノ(例、ホルミルアミノ、アセチルア ミノ、トリフルオロアセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ピバロイルアミノ等)、ベンゾイルアミノ、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(例、メタンスルホ ニルアミノ、トリフルオロメタンスルホニルアミノ等)、C6-10アリールス ルホニルアミノ(例、ベンゼンスルホニルアミノ、トルエンスルホニルアミノ等); C_{1-10} アシルはハロゲン原子、ヒドロキシ基、カルボキシル基などで置 換されていてもよい)、ベンジルオキシカルボニルアミノ、ハロゲン化されてい てもよいC1-6アルコキシカルボニルアミノ、カルバモイルアミノ基、モノー またはジーC₁₋₆アルキルカルバモイルアミノ基、(xxi)モノーまたはジーC

1-6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミ ノ、ジエチルアミノなど;該アルキル基はハロゲン原子、ヒドロキシ基、C1- $_6$ アルコキシ基などで置換されていてもよい)、モノーまたはジー $_{1-6}$ アル カノイルアミノ基(例えば、ホルミルアミノ、アセチルアミノなど;該アルカノ イル基はハロゲン原子、ヒドロキシ基、C₁₋₆アルコキシ基などで置換されて いてもよい)、フェニルアミノ、ベンジルアミノ、C1-6アルキル(ベンジル)アミノ、C₁₋₆アルカノイル(ベンジル)アミノ、(xxii) 4 ないし6 員環状 アミノ基(例えば、1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、ピペリジノ、モルホ リノ、チオモルホリノ、1-ピペラジニルなど)、4ないし6員環状アミノーカ ルボニル基(例えば、1-アゼチジニルカルボニル、1-ピロリジニルカルボニ ル、ピペリジノカルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカルボニル 、1-ピペラジニルカルボニルなど)、4ないし6員環状アミノーカルボニルー オキシ基(例えば、1-ピロリジニルカルボニルオキシ、ピペリジノカルボニル オキシ、モルホリノカルボニルオキシ、チオモルホリノカルボニルオキシ、1-ピペラジニルカルボニルオキシなど)、4ないし6員環状アミノーカルボニルー アミノ基(例えば、1ーピロリジニルカルポニルアミノ、ピペリジノカルポニル アミノ、モルホリノカルボニルアミノ、チオモルホリノカルボニルアミノ、1-ピペラジニルカルボニルアミノなど)、4ないし6員環状アミノースルホニル基 (例えば、1-ピロリジニルスルホニル、ピペリジノスルホニル、モルホリノス ルホニル、チオモルホリノスルホニル、1-ピペラジニルスルホニルなど)、4 ないし6 員環状アミノーC_{1ー6} アルキル基、(xxiii)ハロゲン原子、カルボキ シル基およびC1-6アルコキシーカルボニル基から選ばれる置換基でそれぞれ 置換されていてもよいC1-6アシル基(例えば、ホルミル、アセチルなどのハ ロゲン化されていてもよいC2-6アルカノイルなど)またはベンゾイル基、(x xiv)ハロゲン原子で置換されていてもよいペンゾイル基、(xxv)酸素原子、硫黄 原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ない し2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ない し2個)含む5ないし10員複素環基(例えば、2-または3-チエニル、2-または3-フリル、3-, 4-または5-ピラゾリル、2-, 4-または5-チ アゾリル、3-, 4-または5-イソチアゾリル、2-, 4-または5-オキサ ゾリル、1, 2, 3 - または1, 2, 4 - トリアゾリル、1 H - または2 H - テ トラゾリル、2-, 3-または4-ピリジル、2-, 4-または5-ピリミジル 、3-または4-ピリダジニル、キノリル、イソキノリル、インドリルなど;該 複素環基はC₁₋₆アルキル基などで置換されていてもよい)、(xxvi)酸素原子 、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは 1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは 1ないし2個) 含む5ないし10員複素環ーカルボニル基(例えば、2ーまたは 3-チエニルカルボニル、2-または3-フリルカルボニル、3-, 4-または 5-ピラゾリルカルボニル、2-, 4-または5-チアゾリルカルボニル、3-, 4-または5-イソチアゾリルカルボニル、2-, 4-または5-オキサゾリ ルカルボニル、1, 2, 3-または1, 2, 4-トリアゾリルカルボニル、1 H -または2H-テトラゾリルカルボニル、2-, 3-または4-ピリジルカルボ ニル、2-, 4-または5-ピリミジルカルボニル、3-または4-ピリダジニ ルカルボニル、キノリルカルボニル、イソキノリルカルボニル、インドリルカル ボニルなど;該複素環基は C_{1-6} アルキル基などで置換されていてもよい)、 (xxvii)ヒドロキシイミノ基、C₁₋₆アルコキシイミノ基、アリール基(例え ば、1-または2-ナフチルなど)および(xxviii)ハロゲン化されていてもよい 直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキ シ、エチレンジオキシ、プロピレンジオキシ、テトラフルオロエチレンジオキシ など)、 (xxix) ウレイド基、 (xxx) C_{1-6} アルキルーウレイド基 (例えば 、メチルウレイド、エチルウレイドなど)および(xxxi)ハロゲン原子などで置 換されていてもよいC₁₋₆アルキル基などが用いられる。該「炭化水素基」は 、置換可能な位置に、これらの置換基を1ないし5個有していてもよく、2以上 を有する場合、置換基は同一でも異なっていてもよい。

[0011]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種

(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が挙げられる。

該「芳香族複素環基」としては、例えばフリル、チエニル、ピロリル、オキサ ゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラ ブリル、1,2,3ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、1,3,4 ーオキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3ーチアジアゾリル、1,2,4ーチア ジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,3ートリアゾリル、1,2,4ー トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジ ニル、トリアジニル等の5または6員の芳香族単環式複素環基、および例えばべ ンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾ〔b〕チエニル、インドリル、イソ **インドリル、1Hーインダゾリル、ベンズイミダゾリル、ベンゾオキサゾリル、** 1.2ーベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2ー ベンゾイソチアゾリル、1Hーベンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、 シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル 、プリニル、プテリジニル、カルバゾリル、α-カルボリニル、β-カルボリニ ル、ァーカルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、 フェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェ ナトロリニル、インドリジニル、ピロロ〔1,2-b〕 ピリダジニル、ピラゾロ [1, 5-a] """ """ """ """ """ """ """ """ "" """a] ピリジル、イミダゾ〔1,2-b] ピリダジニル、イミダゾ〔1,2-a] ビ リミジニル、1, 2, 4 -トリアゾロ[4, 3 - a]ピリジル、1, 2, 4 -トリア ゾロ [4,3-b] ピリダジニル、ベンゾ [1,2,5] チアジアゾリル、ベンゾ [1,2,5] オキサジアゾリル等の8~16員(好ましくは、8~12員)の芳 香族縮合複素環基(好ましくは、前記した5または6員の芳香族単環式複素環基 1~2個(好ましくは、1個)がベンゼン環1~2個(好ましくは、1個)と縮 合した複素環または前記した5または6員の芳香族単環式複素環基の同一または 異なった複素環2~3個(好ましくは、2個)が縮合した複素環、より好ましく は前記した5または6員の芳香族単環式複素環基がベンゼン環と縮合した複素環

) 等が挙げられる。

該「非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル(好ましくは、1ーピロリジニル)、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル(好ましくは、1ーピペリジニルまたは4ーピペリジニル)、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族単環式複素環基(脂肪族単環式複素環基)、2、3ージヒドロインドリル、1、3ージヒドロイソインドリル等のように前記した非芳香族単環式複素環基1~2個(好ましくは1個)がベンゼン環1~2個(好ましくは1個)と縮合した複素環基、前記した非芳香族単環式複素環基1~2個(好ましくは1個)が前記した5ないし6員の芳香族単環式複素環基の複素環1~2個(好ましくは1個)と縮合した複素環基、あるいは1、2、3、4ーテトラヒドロキノリル、1、2、3、4ーテトラヒドロイソキノリルなどのように前記した芳香族単環式複素環基または芳香族縮合複素環基の一部または全部の二重結合が飽和した非芳香族複素環基等が挙げられる。

該「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、5または6員の芳香族単環式複素環基などが好ましい。

該「複素環基」が有していてもよい置換基としては、環Aが有していてもよい 置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が 有していてもよい置換基と同様の数の同様の基などが用いられる。

[0012]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよいヒドロキシ基」および「置換されていてもよいナオール基」としては、それぞれ、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよいカルバモイル基または置換されていてもよい複素環基などの置換基を有していてもよいアミノ基、ヒドロキシ基およびチオール基などが挙げられる。該「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、それぞれ、環Aが有していてもよい置

換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様の基などが用いられる。

また、置換基としての「アシル基」および「エステル化されていてもよいカルボキシル基」としては、それぞれ、後述の環Aが有していてもよい置換基としての「エステル化されていてもよいカルボキシル基」および「アシル基」と同様の基などが用いられる。

該「置換されていてもよいカルバモイル基」としては、後述の環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよいカルバモイル基」と同様の基などが用いられる。

また、該「置換されていてもよい炭化水素基」および該「置換されていてもよ い複素環基」における置換基としては、それぞれ、環Aが有していてもよい置換 基としての「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい 複素環基」における置換基と同様の数の同様な基などが用いられる。なかでも、 ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ハロゲン化されていて もよいC1-6アルコキシ(例えばメトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシ 、 2 、 2 、 2 ートリフルオロエトキシ、トリクロロメトキシ、 2 、 2 、 2 ートリ クロロエトキシ等)、置換されていてもよいフェニル(好ましくは、ハロゲン化 されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} ア ルコキシ基、カルボキシル基およびハロゲン原子から選ばれる置換基で置換され ていてもよいフェニルなど)および酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選 ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む5ないし10員 複素環基(例、2-または3-チエニル、2-または3-フリル、3-.4-ま たは5ーピラゾリル、2-,4-または5-チアゾリル、3-,4-または5-イソチアゾリル、2ー, 4ーまたは5ーオキサゾリル、1, 2, 3ーまたは1, 2, 4ートリアゾリル、1 Hーまたは2 Hーテトラゾリル、2 ー, 3 ーまたは4 ービリジル、2-,4-または5-ピリミジル、3-または4-ピリダジニル、 キノリル、イソキノリル、インドリルなど;該複素環基はC₁₋₄アルキル基な

どで置換されていてもよい)から選ばれた置換基で置換されていてもよい低級ア ルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、 tertープチル、ペンチル、ヘキシル等の C_{1-6} アルキル等)、アシル(C_{1-6} 6アルカノイル(例、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)、ベ ンゾイル、 C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル等)、ベンゼン スルホニル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、トリフルオロメトキシカルボニ ル、2,2,2-トリフルオロエトキシカルボニル、トリクロロメトキシカルボ ニル、2, 2, 2ートリクロロエトキシカルボニル等)、フェニルで置換されて いてもよいC1-6アルコキシカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル等) 、置換されていてもよいカルバモイル基(例えば、カルバモイル、N-メチルカ ルバモイル、N, N – ジメチルカルバモイル、フェニルカルバモイル等の低級(C₁₋₆) アルキル基、フェニル基などの置換基1~2個で置換されていてもよ いカルバモイル基など)、複素環基(環Aが有していてもよい置換基としての「 置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様の基など)等の置 換基を有していてもよい「アミノ基」、「ヒドロキシ基」および「チオール基」 などが好ましい例として挙げられる。また、N,N-ジ置換アミノにおける2個 の置換基が窒素原子と一緒になって「環状アミノ基」を形成してもよく、該「環 状アミノ基」としては、例えば1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、ピペリジ ノ、モルホリノ、チオモルホリノ(硫黄原子は酸化されていてもよい)、1-ピ ペラジニルおよび4位に低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプ ロピル、ブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル等) 、アラルキル(例、ベンジル、フェネチル等のC7-10アラルキル等)、アリ ール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の C_{6-10} アリール等) 等を有していてもよい1-ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の 環状アミノ基などが用いられる。

[0013]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「置換スルフィニル基」および「置換スルホニル基」は、それぞれ「置換されていてもよいヒドロキシ基」

、「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよい炭化水素基」または「置換されていてもよい複素環基」などの置換基で置換されたスルフィニル 基またはスルホニル基を表す。

該「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」と同様な基などが用いられる。該「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様な基などが用いられる。また「置換スルフィニル基」および「置換スルホニル基」の置換基であるヒドロキシ基およびアミノ基に置換していてもよい置換基としては、それぞれ、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよいヒドロキシ基」における「ヒドロキシ基」および「置換されていてもよいアミノ基」における「アミノ基」が有していてもよい置換基と同様の基などが用いられ、好ましくは、例えば、C1-6アルキル基、C3-8シクロアルキル基、C2-4アルケニル基、C6-10アリール基、アシル基、アミノ基、複素環基(環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様の基など)などが挙げられる。

また、「置換スルフィニル基」および「置換スルホニル基」の置換基である「 置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」に おける置換基としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されてい てもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における置換基 と同様の基などが同様の数用いられる。

[0014]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「アシル基」としては、例えばRACOOHなどのカルボン酸、例えばRASO3Hなどのスルホン酸、例えばRASO2Hなどのスルフィン酸、または、例えばRAOPO(ORB)OHなどのリン酸(RAは水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示し、RBは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示す)などからOH基を除いて得られるアシル基が用いられ、具体

的にはRACO、 $RASO_2$ 、RASO、RAOPO (ORB) (式中の記号は前記と同意義を示す) などが用いられる。

RA(およびRB)で示される「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」ならびに「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、それぞれ、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様の基などが用いられる。また、該「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における置換基としては、それぞれ、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における置換基と同様の基などが同様の数用いられる。

RACOとしては、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ヘキサノイル、シクロブタンカルボニル、シクロペキサンカルボニル、クロトニル、ベンゾイル、ニコチノイル、イソニコチノイル、トリフルオロアセチルなどが挙げられ、なかでも、アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリルなどのRAが低級(C_{1-6})アルキル基であるRACOなどがより好ましい。

[0015]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよいカルバモイル基」としては、無置換のカルバモイルのほか、N-モノ置換カルバモイルおよびN,N-ジ置換カルバモイルが挙げられる。

該「置換されていてもよいカルバモイル基」における「カルバモイル基」が有していてもよい置換基としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」の「アミノ基」の置換基と同様の基(「置換されていてもよい炭化水素基」、「アシル基」、「置換されていてもよいアルコキシカルボニル基」、「置換されていてもよいカルバモイル基」(好ましくは、カルバモイル、N-メチルカルバモイル、N,N-ジメチルカルバモイル、フェニルカルバモイル等の低級(C_{1-6})アルキル基、フェニル基などの置換基1-2個で置換されていてもよいカルバモイル基など)、「置換されていてもよい複素環

基しなど)などが挙げられるが、前記「置換されていてもよいアミノ基」を有す る「カルバモイル基」(すなわち、「置換されていてもよいカルバゾイル基」) 、前記「置換されていてもよいヒドロキシ基」を有する「カルバモイル基」(す なわち、「置換されていてもよいN-ヒドロキシカルバモイル基」)などであっ てもよい。また、N,Nージ置換カルバモイルにおける2個の置換基が窒素原子 と一緒になって環状アミノを形成してもよく、この様な場合の環状アミノカルボ ニルとしては、例えば1ーアゼチジニルカルボニル、1ーピロリジニルカルボニ ル、ピペリジノカルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカルボニル (硫黄原子は酸化されていてもよい)、1-ピペラジニルカルボニルおよび4位 に低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert **-プチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル等)、アラルキル(例、ベ** ンジル、フェネチル等のC7-10アラルキル等)、アリール(例、フェニル、 1-ナフチル、2-ナフチル等の C_{6-10} アリール等)、アシル基(例、ホル ミル、アセチル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル 、メチルスルホニル等)等を有していてもよい1-ピペラジニルカルボニル等の 3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノカルボニルなどが用いられる。

[0016]

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基としての「エステル化されていてもよいカルボキシル基」としては、式-COORC(RCは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)で表される基などが挙げられるが、なかでも、遊離のカルボキシル、低級アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アラルキルオキシカルボニル、複素環オキシカルボニル、複素環メチルオキシカルボニル等が好ましく用いられる。

R^Cで示される「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」ならびに「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、それぞれ、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様の基などが用いられる。また、該「炭化水素基」、「複素環基」が置換していてもよい置換基としては、それぞれ、環Aが有していてもよ

い置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」 および「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」が有していても よい置換基と同様の基などが同様の数用いられる。

該「低級アルコキシカルボニル」は「低級アルコキシ」の「低級アルキル」部分に置換基を有していてもよく、その置換基としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として挙げた基と同様の基などが同様な数用いられる。

「アリールオキシカルボニル」としては、例えばフェノキシカルボニル、1ーナフトキシカルボニル、2ーナフトキシカルボニル等のC7-12アリールオキシカルボニル等が好ましい。

「アラルキルオキシカルボニル」としては、例えばベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等の C_{7-15} アラルキルオキシカルボニル等(好ましくは、 C_{6-10} アリールー C_{1-6} アルコキシーカルボニルなど)が好ましい。

「複素環オキシカルボニル」および「複素環メチルオキシカルボニル」における複素環としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環」と同様のものなどが用いられ、例えば、ピリジル、キノリル、インドリル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル等が好ましく用いられる。

該「アリールオキシカルボニル」、「アラルキルオキシカルボニル」および「 複素環オキシカルボニル」はそれぞれ置換基を有していてもよく、それらの置換 基としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭 化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として挙げた基と 同様の基などが同様な数用いられる。

環Aまたは環Bが有していてもよい置換基として「 C_{1-3} アルキレンジオキシ基」としては、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなどが用いられる。

[0017]

環Aが有していてもよい置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)などが好ましく用いられる。

環Bが有していてもよい置換基としては、後述する式

【化14】

で表される基、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン原子(例えば、フッ素など)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルなど)、 C_{1-6} アルコキシ基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子 1ないし 3種(好ましくは 1ないし 2種)を少なくとも 1個(好ましくは 1ないし 4個、さらに好ましくは 1ないし 2個)含む 5 ないし 10 員複素環基 $-C_{1-6}$ アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{2-6} アルケニル基(例、メトキシカルボニルビニル、エトキシカルボニルビニル、メトキシカルボニルアリル、メトキシカルボニルアリル、メトキシカルボニルイソプロペニル、エトキシカルボニルイソプロペニル、メトキシカルボニルイソプロペニル、メトキシカルボニル

[0018]

前記式中、環Aとしては、式

【化15】



(式中、R⁹は水素原子またはハロゲン原子を示す。) で表されるベンゼン環が

好ましく用いられる。

前記式中、環Bとしては、式

【化16】

(式中、R 10 およびR 11 はそれぞれ水素原子、ハロゲン原子で置換されていてもよいC $_{1-6}$ アルキル基、C $_{1-6}$ アルコキシ基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子 $_{1}$ ないし $_{10}$ 積素環基 $_{10}$ 年のよれをはC $_{1-6}$ アルキル基またはC $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル $_{10}$ 年の基を示す。)で表されるベンゼン環が好ましく用いられる

[0019]

前記式中、XはO、S(O) n(nは $0\sim2$ の整数を示す)または NR^3 (R^3) は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)を示す。

R3で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様のものが用いられる。

R3で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

該「炭化水素基」および該「複素環基」は、それぞれ置換可能な位置に、置換基を1ないし5個(好ましくは1ないし3個)有していてもよく、2以上を有する場合、置換基は同一でも異なっていてもよい。

R3としては、置換されていてもよいアルキル基が好ましく、なかでもメチル

、エチル、プロピルなどの C_{1-6} アルキル基などが好ましい。 Xとしては、Oが好ましい。

[0020]

前記式中、 R^1 および R^2 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す。

R¹で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様のものが用いられる。

R²で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」と同様のものが用いられる。

 R^2 で示される「炭化水素基」の置換基としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」の他に、後述する(i)式 $-CONR^{12}$ (R^{13})で表される基、(ii)式 $-COO-R^{14}$ で表される基、(ii)式 $-NR^{15}$ (R^{16})で表される基、(iv)式

【化17】

で表される基、 (v) 式 $-NH-CO-NR^{19}$ (R^{20}) で表される基、特に、後述する $-CONH-R^{6}$ で表される基などが用いられる。

R¹およびR²で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

該「炭化水素基」および該「複素環基」は、それぞれ置換可能な位置に、置換基を1ないし5個(好ましくは1ないし3個)有していてもよく、2以上を有する場合、置換基は同一でも異なっていてもよい。

[0021]

 R^{1} としては、置換されていてもよい C_{1-8} アルキル基、置換されていても

よいC7-16アラルキル基などが好ましい。

「置換されていてもよい C_{1-8} アルキル基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素など)などで置換されていてもよい C_{1-8} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ネオペンチルなど)が用いられ、なかでもイソブチル、secーブチル、tertーブチル、ネオペンチルなどの分岐状の C_{3-6} アルキル基が好ましい。

「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基」としては、例えば、ハロゲン化されていてもよいフェニルで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(例、フェニル)などが用いられ、特にビフェニルメチルなどが好ましい。

 R^{1} としては、イソプチル、secープチル、tertープチル、ネオペンチルなどの分岐状の C_{3-6} アルキル基が好ましい。

[0022]

 R^2 としては、例えば、

(i) 式-CONR¹² (R¹³)

 $(R^{12}$ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基(例、置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよい C_{6-14} アリール基または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基)または置換されていてもよい複素 環基を、 R^{13} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)で表される基、

(ii) 式-COO-R¹⁴、

 $(R^{14}$ は水素原子または置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基を示す)で表される基、

(iii) 式-NR¹⁵ (R¹⁶)

 $(R^{15}$ は水素原子または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基、アシル基、 R^{16} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)で表される基、

(iv) 式

【化18】

 $(R^{17}$ は水素原子または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基を、 R_{18} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)で表される基、

(v) 式 $-NH-CO-NR^{19}$ (R^{20})

 $(R^{19}$ は水素原子または置換されていてもよい C_{6-14} アリール基を、 R^{20} 0は水素原子または置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基を示す)で表される基、などで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基などが好ましく、特に C_{1-6} アルキル基が好ましいでの R^{12} (R^{13}) で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基が好ましい

[0023]

R12で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、前記した環 Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同 様のものが用いられる。

R12で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

 $R^{12}\sim R^{20}$ のいずれかで示される「置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基」、「置換されていてもよい C_{6-14} アリール基」または「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基」の「 C_{1-6} アルキル基」、「 C_{6-14} アリール基」または「 C_{7-16} アラルキル基」が有していてもよい置換基としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」が有していてもよい「置換基」と同様のものが用いられる。

 R^{12} は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す。 R^{12} としては、置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよい C_{6-14} アリール基または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基が好ましく、なかでも置換されていてもよいベンジル基または置換されていてもよいベンジル基または置換されていてもよいベンジル基が好ましい。

 R^{12} で示される「置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基」としては、例

えば、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ など)、モノー又はジー C_{7-16} アラルキルアミノ(例、ベンジルアミノなど)、シアノ、ハロゲン原子(例、フッ素など)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシなど)、 C_{3-8} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど)、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む5ないし10員複素環基(例、例、2-チエニル、2- チアゾリル、2- ピリジル、3- ピリジル、4- ピリジル、2- フラニル、2- テトラヒドロフラニル、2- テトラヒドロプラニルなど)などで置換されていてもよい2- アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、2- たertーブチルなど)などが用いられる。

 R^{12} で示される「置換されていてもよい C_{6-14} アリール基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素など)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシなど)などで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(例、フェニル)などが用いられる。

 ていてもよいベンジル基などが好ましく用いられる。

 R^{13} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示し、なかでも水素原子が好ましい。

[0024]

 R^{14} は水素原子または置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基を示し、置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基が好ましい。

 R^{14} で示される「置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチルなどの無置換の C_{1-6} アルキル基などが好ましい。

 R^{15} は水素原子または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基を示し、置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基が好ましい。

 R^{15} で示される「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基」としては、ハロゲン原子(例、フッ素など)などで置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基(例、ベンジル)などが用いられる。

 R^{16} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示し、なかでも水素原子が好ましい。

 \mathbb{R}^{17} は水素原子または置換されていてもよい \mathbb{C}_{7-16} アラルキル基を示し、置換されていてもよい \mathbb{C}_{7-16} アラルキル基が好ましい。

 R^{17} で示される「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基」としては、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)などで置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基(例、ベンジル)などが用いられる。

 R^{18} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示し、なかでも水素原子が好ましい。

 R^{19} は水素原子または置換されていてもよい C_{6-14} アリール基を示し、 置換されていてもよい C_{6-14} アリール基が好ましい。

 R^{19} で示される「置換されていてもよい C_{6-14} アリール基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素など)などで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(例、フェニル)などが用いられる。

 R^{20} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示し、なかでも水素原子が好ま

しい。

[0025]

上記式(I)で表される化合物としては、例えば、

(1)式

【化19】

〔式中、Lはリンカーを、 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、環Cはさらに置換されていてもよいベンゼン環を、他の記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合物、

(2)式

【化20】

$$\begin{array}{c|c}
C & L - N \\
R^4 \\
X & R^5
\end{array}$$
(III)

〔式中、環Dは置換されていてもよいベンゼン環を、他の記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合物、

(3)式

【化21】

〔式中、 L^1 は置換されていてもよい $-Y-(CH_2)$ m-(Yは結合手、<math>-O-(N-1) (O-(N-1)) m-(N-1) (O-(N-1)) または-NR7-(R7) 水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)を、mはO-(N-1) で表されるリンカーを、 $R^{(N-1)}$ になってもよい炭化水素基または置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、他の記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合物などが好ましく用いられる。

[0026]

Lはリンカーを示す。

該「リンカー」としては、(i)置換されていてもよい2価の炭化水素基(好ましくは、アルキレン基)、(ii)-O-、(iii)-S(O) n^1- (n^1 は $0\sim2$ の整数を示す)、(iv) $-NR^7-$ (R^7 は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)、または(v)それらを2個以上(例えば2~5個、好ましくは2~3個)組み合わせた基などが用いられる。

該「置換されていてもよい 2 価の炭化水素基」の「2 価の炭化水素基」としては、例えば、アルキレン基、アルケニレン基、アルキニレン基、または環状炭化水素の 2 個の炭素原子から水素原子を除いた基などが用いられる。

該アルキレン基としては、例えば、メチレン、エチレン、プロピレンなどのC· 1-6アルキレン基などが用いられ、なかでもメチレンが好ましい。

該アルケニレン基、としては、例えば、-CH=CH-, -CH=CH-CH 2-, $-CH_2-CH=CH-CH_2-$, $-(CH_2)_2-CH=CH-CH_2-$, $-(CH_2)_2-CH=CH-CH_2-$, $-(CH_2)_2-CH=CH-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-CH=CH-CH_2-$ などの C_2-6 アルケニレン基などが用いられる。

該アルキニレン基として、例えば、 $-C \equiv C-$, $-C \equiv C-$ CH $_2-$, -CH $_2-$ C $\equiv C-$ CH $_2-$, -(CH $_2$) $_2-$ C $\equiv C-$ CH $_2-$, -(CH $_2$) $_3-$ C $\equiv C-$ CH $_2-$ などのC $_2-$ 6アルキニレン基などが用いられる。

環状炭化水素の2個の炭素原子から水素原子を除いた基としては、例えば、C

6-14 アリール環 (例、ベンゼン、ナフタレンなど)、 C 3-8 シクロアルカン (例、シクロプロパン、シクロベタンシクロペンタン、シクロヘキサンなど) の 2 個の炭素原子から水素原子を除いた基、例えば、1, 4-フェニレン、1, 4-シクロヘキシニレンなどが用いられる。

該「置換されていてもよいアルキレン基」のアルキレン基としては、例えば、 メチレン、エチレン、プロピレンなどの C_{1-6} アルキレン基などが用いられ、 なかでもメチレン、エチレン、プロピレンが好ましい。

該「2価の炭化水素基」または「アルキレン基」の置換基としては、前記した 環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の 「置換基」と同様のものが用いられ、なかでもオキソ基が好ましい。

R7で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様のものが用いられる。

R7で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

 n^{1} としては、0が好ましい。

[0027]

Lで示されるリンカーとしては、式 $-G^1-G^2-G^3-(G^1$ は結合手または置換されていてもよい二価の炭化水素基を、 G^2 は-O-、 $-NR^8-(R^8)$ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す)または-S(O) $n^2-(n^2$ は0-2の整数を示す)を、 G^3 は置換されていてもよい二価の炭化水素基を示す)で表される基などが好ましい。

R8で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様のものが用いられる。

R8で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

G1およびG3で示される「置換されていてもよい二価の炭化水素基」としては、リンカーとして例示した「置換されていてもよい二価の炭化水素基」と同様のものが用いられる。G1およびG3で示される「置換されていてもよい二価の炭化水素基」としては、「置換されていてもよいアルキレン基」が好ましく、なかでもメチレン、エチレン、プロピレンなどのC1-6アルキレン基が好ましく用いられ、特にメチレン、エチレンなどのC1-3アルキレン基が好ましい。

 G^1 としては、結合手または置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン基(例、メチレン)が好ましく、なかでも結合手または C_{1-3} アルキレン基(例、メチレン)が好ましく、特に結合手が好ましい。

 G^3 としては、置換されていてもよい C_{2-6} アルキレン基(例、エチレン、プロピレン、ブチレン)が好ましい。

R8としては、水素原子が好ましい。

n2としては、0が好ましい。

 G^2 としては、-O-、-NH-などが好ましい。

[0028]

また、Lで示されるリンカーとしては、(i)式ー(CH₂) m^1 – Wー(C H_2) m^2 – (m^1 および m^2 はそれぞれ 0 ないし 6 の整数を、Wは結合手、 - Oー、-S (O) n^1 – (n^1 は 0 \sim 2 の整数を示す) – 、-NR 7 – 、-CO – 、-CO – N (R 7) – または – N (R 7) – CO – を示す)で表わされるリンカー、(ii)式 – W 1 – (CH₂) m^3 – W 2 – (CH₂) m^2 – (m^3 は 1 ないし 6 の整数を、W 1 および W 2 はそれぞれ結合手、-O – 、-S (O) n^1 – (n^1 は 0 \sim 2 の整数を示す)を、他の記号は前記と同意義を示す)で表わされるリンカーなども好ましい。

 m^1 としては、0ないし3の整数が好ましく、特に0または1が好ましく、特に0が好ましい。

m²としては、1ないし6の整数が好ましく、特に1ないし3の整数が好ましい。

m³としては、1ないし3の整数が好ましい。

 m^{1} と m^{2} の組み合わせとしては、 m^{1} が0または1の場合、 m^{2} が1ないし

6 の整数である場合が好ましく、特に \mathbf{m}^1 が $\mathbf{0}$ の場合、 \mathbf{m}^2 が $\mathbf{1}$ ないし $\mathbf{6}$ の整数 である場合が好ましい

 m^3 と m^2 の組み合わせとしては、 m^3 が1ないし3の整数の場合、 m^2 が0ないし3の整数である場合が好ましく、特に m^3 が1ないし3の整数の場合、 m^2 が0の場合が好ましい

R 7 としては、水素原子が好ましい。

Lで示されるリンカーとしては、特にL 1 で示される「置換されていてもよい- Y- (CH $_2$) m- (Yは結合手、- O-、- S (O) n 1 - (n 1 は0-2 の整数を示す) または- NR 7 - (R 7 は前記と同意義を示す) を、mは0-6 の整数を示す)」などが好ましく用いられる。

-Y-(CH₂)m-の置換基としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」が有していてもよい「置換基」と同様のものが用いられるが、無置換が好ましい。

R⁷としては、水素原子が好ましい。

mとしては、1ないし3の整数が好ましく、特に3が好適である。

上記した中でも、Lとしては、 $-(CH_2)$ m 3 - 、-O $-(CH_2)$ m 3 - 、 $-(CH_2)$ m 4 -NH $-(CH_2)$ m 3 - 、 $-(CH_2)$ m 4 -NH $-(CH_2)$ m 3 - 、 $-(CH_2)$ m 3 - 、-O $-(CH_2)$ m 3 -CO $-(m^3$ は 3 ないし 3 の整数、好ましくは 3 ないし 4 ないし 4 の整数、特に好ましくは 3 の整数、特に好ましくは 3 などが好ましい。

[0029]

 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、アシル基または置換されていてもよい複素環基を示し、 R^4 および R^5 は互いに結合して環を形成してもよく、あるいは R^4 または R^5 はLで示されるリンカーと結合して環を形成してもよい。

R⁴およびR⁵で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、環 Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同 様のものが用いられる。

R4およびR5で示される「アシル基」としては、環Aが有していてもよい置

換基としての「アシル基」、「置換されていてもよいカルバモイル基」および「エステル化されていてもよいカルボキシル基」から遊離のカルボキシル基を除いた基と同様のものが用いられる。

R4およびR5で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

 R^4 としては、水素原子、 C_{1-6} アルキル基などが好ましく、特に水素原子が好ましい。

 R^{5} としては、水素原子、置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基、置換されていてもよい C_{7-15} アラルキル基が好ましく、なかでも C_{7-15} アラルキル基などが好ましい。

[0030]

R4およびR5が互いに結合して形成する環、またはR4またはR5がしで示されるリンカーと結合して形成する環、R4がG3またはR5と互いに結合して形成する環、G2が-NR8-の場合にR4とR8が結合して形成する環としては、例えば、炭素原子と1個の窒素原子以外に、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を含んでいてもよい5ないし10員の含窒素環が用いられる。具体的には、ピロール、イミダゾール、インドール、イソインドール、ベンズイミダゾール、インドリジン、イソインドリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、アゼピン、モルホリン、チオモルホリン、ピペラジン、1, 2, 3, 4-7トラヒドロイソキノリンなどが用いられる。

該環が有していてもよい置換基としては、前記した環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」が有していてもよい「置換基」と同様のものが用いられる。

[0031]

環Cは、式

【化22】



で表される基以外に、さらに置換されていてもよいベンゼン環を示す。

環Dは置換されていてもよいベンゼン環を示す。

環Cまたは環Dで示されるベンゼン環が有していてもよい置換基としては、環Aが有していてもよい置換基と同様のものが用いられ、なかでもハロゲン原子、C1-6アルコキシ基などが好ましい。

R 6 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す。

R6で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様のものが用いられる。

R6で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、環Aが有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様のものが用いられる。

R6 としては、置換されていてもよいベンジル基または置換されていてもよい フェニル基が好ましい。該ベンジル基またはフェニル基が有していてもよい置換 基としては、環Aが有していてもよい置換基と同様のものが用いられ、なかでも ハロゲン原子(例、フッ素など)、ハロゲン原子(例、フッ素など)などで置換 されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプ ロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチルなど)、 C_{1-6} ア ルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)などが好ましく用いられ る。

[0032]

上記式(I)で表される化合物のうち、式

【化23】

「式中、各記号は前記と同意義を示す。ただし、3.5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-〔3-(3-tert-ブトキシカルボニルアミノプロピ ル) アミノメチルフェニル] -7-クロロ-1-ネオペンチル-2-オキソー1 . 2 . 3 . 5 ーテトラヒドロー 4 . 1 ーベンゾオキサゼピンー 3 ーアセトアミド、 3 . 5 ートランスーNー(2 ーフルオロベンジル)-5 -〔3 -(3 -アミノプロ ピル) アミノメチルフェニル] -7-クロロー1-ネオペンチルー2-オキソー 1.2.3.5ーテトラヒドロー4.1ーベンゾオキサゼピンー3ーアセトアミド、 3.5 - 1 ランス - 15ーテトラヒドロー4.1ーベンゾオキサゼピンー3ーアセトアミド、3,5ート ランス-N-(2-7)ルオロベンジル)-1-(4-1)フェニルメチル)-7-1クロロー2ーオキソー5ー [3ー [(ピペリジンー4ーイル)カルボニルアミノ メチル]フェニル]-1,2,3,5-テトラヒドロ-4.1-ベンゾオキサゼピン -3 - アセトアミド、3,5 - トランス-N-(2-フルオロベンジル) - 5-[2-(3-アミノプロピルオキシ)フェニル]-7-クロロー1-イソブチル -2-3+1-1,2,3,5-7+7+1-4.1-4.1-4+1-1-3-1アセトアミド、3.5ートランスーN-(2ーフルオロベンジル)-5-〔4ー (3-アミノプロピルオキシ) - 2 - メトキシフェニル] - 7 - クロロー 1 - ネオペンチルー2ーオキソー1,2,3,5ーテトラヒドロー4,1ーベンゾオキサゼ ピンー3-アセトアミドを除く。〕で表される化合物、さらには、式

【化24】

[式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物は新規な化合物である。

[0033]

 $R^{\,1}$ としては、置換されていてもよい炭化水素基が好ましく、なかでも前記した置換されていてもよい $C_{\,1\,-\,8}$ アルキル基、置換されていてもよい置換されていてもよい置換されていてもよい $C_{\,7\,-\,1\,6}$ アラルキル基などが好ましい。

 G^1 としては、結合手または前記した置換されていても C_{1-3} アルキレン基などが好ましい。

 G^3 としては、前記した置換されていても C_{2-6} アルキレン基などが好ましい。

R4としては、水素原子などが好ましい。

 R^{5} としては、前記した置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基などが好ましい。

R6としては、置換されていてもよいベンジル基または置換されていてもよいフェニル基が好ましく、特にハロゲン原子(例、フッ素など)、ハロゲン原子(例、フッ素など)などで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチルなど)、) C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)などの置換基で置換されていてもよいベンジル基またはフェニル基が好ましい。

環Cとしては、式

【化25】

で表される基以外に、さらにハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ基などで置換されていてもよいベンゼン環が好ましい。

環Dとしては、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ基などで置換されていてもよいベンゼン環が好ましい。

上記式 (I) で表される化合物としては、具体的には、後述する参考例12、 実施例1~4で製造される化合物などが好ましい。

上記式 (III') で表される化合物としては、具体的には、後述する実施例1



[0034]

上記式(I)で表される化合物またはその塩〔以下、化合物(I)と称するこ とがある〕のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による 反応により化合物(I)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水 分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを 起こして化合物(I)に変化する化合物をいう。化合物(I)のプロドラッグと しては、化合物(I)のアミノ基がアシル化、アルキル化、リン酸化された化合 物(例えば、化合物(I)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチ ルアミノカルボニル化、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソランー4 ーイル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化 、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブチル化された化合物など)、化合物 (I)の水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化、ほう酸化された化合物(例 えば、化合物(I)の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、 ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチル カルボニル化された化合物など)、あるいは、化合物(I)のカルボキシル基が エステル化、アミド化された化合物(例えば、化合物(I)のカルボキシル基が エチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチ ルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチ、ルエステル化、エトキシカ ルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソー1.3ージオキソランー4ーイル)メチルエステル化、シクロヘキシル オキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など)等が挙 げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(I)から製造する ことができる。

また、化合物 (I) のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で化合物 (I) に変化するものであってもよい。

化合物(I)の塩としては、薬理学的に許容しうる塩等が挙げられ、例えばトリフロロ酢酸、酢酸、乳酸、コハク酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、グルコ

ン酸、アスコルビン酸、安息香酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ケイ皮酸、フマル酸、ホスホン酸、塩酸、硝酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、スルファミン酸、硫酸等の酸との酸付加塩、例えばナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム等の金属塩、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、ジシクロヘキシルアミン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルモルホリン等の有機塩等が挙げられる。

化合物(I)の光学的に活性な形態が必要とされる場合、例えば、光学的に活性な出発物質を使用して、あるいは自体公知の方法を使用する該化合物のラセミ 形態の分割によって得ることができる。

[0035]

化合物 (I) またはその塩は、例えば、WO98/47882、EP-567029、WO97/10224、WO93/17129などに記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。

化合物 (I) もしくはその塩またはそのプロドラッグ (以下、本発明の化合物 (I) と略記する) を含有する R F R P 受容体機能調節剤は、毒性が低く、かつ、副作用も少ないため、安全な医薬品として有用である。

RFRP受容体は、RFアミド構造を有するペプチドが結合し得る受容体であり、例えば、WO00/29441号に記載されているG蛋白質共役型レセプター蛋白質OT7T022 (例えば、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有する受容体)などが挙げられる。

機能調節とは、RFRP受容体の機能を阻害する作用(例えば、RFRP受容体拮抗作用、RFRP受容体アンタゴニスト作用)と促進する作用(例えば、RFRP受容体作動作用、RFRP受容体アゴニスト作用)の両方を指すが、本発明ではRFRP受容体の機能を阻害する作用、なかでもRFRP受容体アンタゴニスト作用がより好ましい。

本発明のRFRP受容体機能調節剤は、哺乳動物(例えば、マウス、ラット、 ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒト等)に対して、優れたRFRP受容体拮抗作用(RFRP受容体アンタゴニスト)を示し、(経口)吸収性、(代謝)安定性等にも優れるため、RFRP関連病態またはRFRP が関与する疾患の予防・治療剤、鎮痛剤、他の鎮痛薬(例、モルヒネ)の鎮痛作 用促進剤、他の鎮痛薬(例、モルヒネ)による耐性回避剤などとして有用である

さらに、本発明のRFRP受容体機能調節剤は、プロラクチン分泌調節剤、好ましくはプロラクチン分泌抑制剤としても有用であり、例えば、高プロラクチン血症、下垂体腺腫瘍、間脳腫瘍、月経異常、ストレス、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不妊症、インポテンス、無月経症、乳汁漏症、末端肥大症、キアリ・フロンメル(Chiari-Frommel)症候群、アルゴンツ-デル・カスティロ(Argonzdel Castilo)症候群、フォーベス・アルブライト(Forbes-Albright)症候群、乳癌リンパ腫、シーハン症候群、精子形成異常などの予防・治療剤として有用である。

さらに、本発明のRFRP受容体機能調節剤は、例えば、筋疾患、副腎機能障害、痙攣、攻撃性行動、歩行異常、体温上昇、白血球数減少、血小板数減少、自発行動量の増加または筋力低下などの予防・治療・改善剤として有用である。

さらに、本発明のRFRP受容体機能調節剤は、男性ホルモン分泌調節剤、好ましくは男性ホルモン分泌阻害剤(男性ホルモン分泌抑制剤)として有用である。具体的には、本発明のRFRP受容体機能調節剤は、例えば、男性性腺機能不全、造精機能障害に伴う男子不妊症、再生不良性貧血、骨髄線維症、腎性貧血、末期女性性器癌の疼痛緩和、乳癌(例、手術不能乳癌)、乳腺症、乳腺腫瘍、女性化乳房などの予防・治療剤として有用である。

本発明の化合物(I)を上記各疾患に適用する際には、それら疾患に通常用いられる薬剤または治療法と適宜併用することが可能である。

さらに、本発明の化合物 (I) を上記各疾患に適用する際に、生物製剤(例: 抗体、ワクチン製剤など)と併用することも可能であり、また、遺伝子治療法な どと組み合わせて、併用療法として適用することも可能である。

[0036]

本発明の化合物 (I) はそのままあるいは薬理学的に許容される担体を配合し、経口的または非経口的に投与することができる。

本発明のRFRP受容体機能調節剤は、経口投与する場合の剤形としては、例

えば錠剤 (糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤 (ソフトカプセル剤、マイクロカプセル剤を含む)、シロップ剤、乳剤、懸濁剤等が挙げられ、また、非経口投与する場合の剤形としては、例えば注射剤、注入剤、点滴剤、坐剤等が挙げられる。また、適当な基剤 (例、酪酸の重合体、グリコール酸の重合体、酪酸-グリコール酸の共重合体、酪酸の重合体とグリコール酸の重合体との混合物、ポリグリセロール脂肪酸エステル等)と組み合わせ徐放性製剤とすることも有効である。

本発明製剤中の本発明の化合物 (I) の含有量は、製剤の形態に応じて相違するが、通常、製剤全体に対して2ないし85重量%、好ましくは5ないし70重量%である。

[0037]

本発明の化合物(I)を上記の剤形に製造する方法としては、当該分野で一般的に用いられている公知の製造方法を適用することができる。また、上記の剤形に製造する場合には、必要に応じて、その剤形に製する際に製剤分野において通常用いられる賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、甘味剤、界面活性剤、懸濁化剤、乳化剤等を適宜、適量含有させて製造することができる。

例えば、本発明の化合物(I)を錠剤に製する場合には、賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤等を含有させて製造することができ、丸剤及び顆粒剤に製する場合には、賦形剤、結合剤、崩壊剤等を含有させて製造することができる。また、散剤及びカプセル剤に製する場合には賦形剤等を、シロップ剤に製する場合には甘味剤等を、乳剤または懸濁剤に製する場合には懸濁化剤、界面活性剤、乳化剤等を含有させて製造することができる。

[0038]

賦形剤の例としては、乳糖、白糖、ブドウ糖、でんぷん、蔗糖、微結晶セルロース、カンゾウ末、マンニトール、炭酸水素ナトリウム、リン酸カルシウム、硫酸カルシウム等が挙げられる。

結合剤の例としては、5ないし10重量%デンプンのり液、10ないし20重量%アラビアゴム液またはゼラチン液、1ないし5重量%トラガント液、カルボキシメチルセルロース液、アルギン酸ナトリウム液、グリセリン等が挙げられる

崩壊剤の例としては、でんぷん、炭酸カルシウム等が挙げられる。

滑沢剤の例としては、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸、ステアリン酸カルシウム、精製タルク等が挙げられる。

甘味剤の例としては、ブドウ糖、果糖、転化糖、ソルビトール、キシリトール 、グリセリン、単シロップ等が挙げられる。

界面活性剤の例としては、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、ソルビタンモノ脂肪酸エステル、ステアリン酸ポリオキシル40等が挙げられる。

懸濁化剤の例としては、アラビアゴム、アルギン酸ナトリウム、カルボキシメ チルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ベントナイト等が挙げられる。

乳化剤の例としては、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、ポリソルベート 80等が挙げられる。

更に、本発明の化合物(I)を上記の剤形に製造する場合には、所望により、 精製分野において通常用いられる着色剤、保存剤、芳香剤、矯味剤、安定剤、粘 稠剤等を適量、適量添加することができる。

[0039]

本発明のRFRP受容体機能調節剤は、安定かつ低毒性で安全に使用することができる。その1日の投与量は患者の状態や体重、化合物の種類、投与経路等によって異なるが、例えば、鎮痛目的で患者に経口投与する場合には、成人(体重約60kg)1日当りの投与量は有効成分(本発明の化合物(I))として約1ないし1000mg、好ましくは約3ないし300mg、さらに好ましくは約10ないし200mgであり、これらを1回または2ないし3回に分けて投与することができる。

本発明の化合物(I)を非経口的に投与する場合は、通常、液剤(例えば注射剤)の形で投与する。その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形にして、通常体重1kgあたり約0.01~約100mg、好ましくは約0.01~約50mg、より好ましくは約0.01~約20mgを静脈注射により投与するのが好都合である。注射剤としては、静脈注射剤のほか、皮下注射剤、皮内注射剤、筋肉注射剤、点滴注射剤など

が含まれ、また持続性製剤としては、イオントフォレシス経皮剤などが含まれる。かかる注射剤は自体公知の方法、すなわち、本発明の化合物(I)を無菌の水性液もしくは油性液に溶解、懸濁または乳化することによって調製される。注射用の水性液としては生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などがあげられ、適当な溶解補助剤、例えばアルコール(例えばエタノール)、ポリアルコール(例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例えばポリソルベート80、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、ゴマ油、大豆油などがあげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。また、緩衝剤(例えば、リン酸緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)などと配合してもよい。調製された注射液は、通常、アンプルに充填される。

[0040]

本発明の化合物(I)と他の薬剤を併用する場合、本発明の化合物(I)と併 用薬剤の投与形態は特に限定されず、投与時に、本発明の化合物と併用薬剤とが 組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、(1)本発 明の化合物(I)と併用薬剤とを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、

- (2) 本発明の化合物(I) と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3) 本発明の化合物(I) と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、
- (4)本発明の化合物(I)と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、(5)本発明の化合物(I)と併用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、本発明の化合物(I)→併用薬剤の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。併用薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明の化合物(I)と併用薬剤の配合比は、投与対象、投与ルート、対象疾患、症状、組み合わせなどによ

り適宜選択することができる。例えば投与対象がヒトである場合、本発明の化合物 (I) 1重量部に対し、併用薬剤を 0.01ないし100重量部用いればよい。

[0041]

【発明の実施の形態】

本発明はさらに下記の参考例、実施例、製剤例及び試験例で詳しく説明されるが、これらの例は単なる実例であって本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

参考例、実施例のカラムクロマトグラフィーにおける溶出はTLC(Thin Layer Chromatography, 薄層クロマトグラフィー)による観察下に行なわれた。
TLC観察においては、TLCプレートとしてメルク(Merck)社製の60F254または富士シリシア化学社製のNHを、展開溶媒としてはカラムクロマトグラフィーで溶出溶媒として用いられた溶媒を、検出法としてUV検出器を採用した。カラム用シリカゲルは同じくメルク社製のキーゼルゲル60(70ないし230メッシュ)またはキーゼルゲル60(230ないし400メッシュ)を用いた。NMRスペクトルは内部又は外部基準としてテトラメチルシランを用いてバリアンGemini 200型、バリアンMercury300型またはブルッカDPX-300型スペクトロメーターで測定し、化学シフトを8値で、カップリング定数を比で示した。IRスペクトルは島津FTIR-8200型スペクトロメーターで測定した。

参考例、実施例において、HPLCは以下の条件により測定し、純度等を決定した

測定機器:島津製作所 LC-10Avpシステム (特記なき場合) またはアジレント11 00システム

カラム:CAPSEL PAK C18UG120 S-3 μ m, 2.0 X 50mm

溶媒:A液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、

B液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有アセトニトリル グラジエントサイクル: (A法): 0.00分 (A液/B液=90/10), 2.00分 (A液/B 液=5/95), 2.75分 (A液/B液=5/95), 2.76分 (A液/B液=90/10), 3.45分 (A 液/B液=90/10)、または(B法): 0.00分(A液/B液=90/10), 4.00分(A液/B液=5/95), 5.50分(A液/B液=5/95), 5.51分(A液/B液=90/10), 8.00分(A液/B液=90/10)

注入量:10 μ l、流速:0.5 ml/min、検出法:UV 220nm

[0042]

参考例、実施例において、マススペクトル(MS)は以下の条件により測定した

測定機器:マイクロマス社 プラットフォームII、ウオーターズ社 ZQ、ウオーターズ社 ZMD、または日本電子株式会社 JMS-AX505W

イオン化法:大気圧化学イオン化法 (Atmospheric Pressure Chemical Ionization: APCI)、電子衝撃イオン化法 (Electron Spray Ionization: ESI)、または高速原子衝突イオン化法 (Fast Atom Bombardment: FAB)

参考例、実施例における化合物の精製はカラムクロマトグラフィーの他、以下に記した分取HPLC機器あるいは中圧分取LC機器を用いた。

1) 分取HPLC機器:ギルソン社ハイスループット精製システム

カラム:YMC Combiprep ODS-A S-5 μ m, 50 X 20 mm

溶媒:A液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、

B液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有アセトニトリル

グラジエントサイクル: 0.00分(A液/B液=90/10), 1.20分(A液/B液=90/10), 4.75分(A液/B液=0/100), 7.30分(A液/B液=0/100), 7.40分(A液/B液=90/10), 7.50分(A液/B液=90/10)

流速:25 ml/min、検出法:UV 220nm

2) 中圧分取LC機器:モリテックス社ハイスループット精製システム (purif 8) カラム:山善株式会社 HI-FLASHTM COLUMN (シリカゲル: $40\,\mu$ m、 $60\,\text{Å}$)、 $26\,\text{x}$ 100 mmまたは $20\,\text{x}$ 65 mm

流速:20 ml/分

検出法:UV 254nm 混合溶媒において() 内に示した数値は各溶媒の容量混合比である。また溶液における%は溶液100ml中のg数を表わす。

[0043]

また参考例、実施例中の記号は次のような意味である。

s :シングレット (singlet)

d :ダブレット (doublet)

t :トリプレット (triplet)

q :クワルテット (quartet)

dd :ダブルダブレット (double doublet)

m :マルチプレット (multiplet)

br :プロード (broad)

brs : ブロード シングレット (broad singlet)

」 : カップリング定数 (coupling constant)

CDCl3 : 重クロロホルム

DMSO-d₆ : 重ジメチルスルホキシド

1H-NMR :プロトン核磁気共鳴

WSC :水溶性カルボジイミド

THF : テトラヒドロフラン

DMF : ジメチルホルムアミド

DMSO:ジメチルスルホキシド

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

ヒト型RFRP受容体(ОT7T022)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:2〕

ラット型RFRP受容体のアミノ酸配列を示す。

[0044]

参考例1

3-ヒドロキシー2-メトキシベンズアルデヒド

2, 3-ジヒドロキシベンズアルデヒド(20.0g)のジメチルスルホキシド(80ml)溶液に水素化ナトリウム(5.79g)を加え室温で1時間攪拌した。反応混合物にヨウ化メチル(9.0ml)を添加し、室温でさらに20時間攪拌した。得られた反応混合物を酢酸エチル(1000ml)と水(500m

1)で分配した。水層をさらに酢酸エチル(1000ml)で抽出し、有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、ジイソプロピルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(11.5g)を淡褐色結晶として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃) δ : 3. 98 (3H, s), 5. 86 (1H, s), 7. 12-7. 40 (3H, m), 10. 27 (1H, s).

[0045]

参考例 2

3-ベンジルオキシー2-メトキシベンズアルデヒド

参考例1で得た化合物(11.4g)と炭酸カリウム(22.8g)、ヨウ化カリウム(2.49g)のDMF(130ml)溶液に臭化ベンジル(9.8ml)を添加し、その混合物を室温で17時間攪拌した。得られた反応混合物を減圧下濃縮し、残さを酢酸エチル(1500ml)と水(1500ml)で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、ジイソプロピルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(13.7g)を淡黄色結晶として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃) δ : 4. 03 (3H, s), 5. 16 (2H, s), 7. 09-7. 47 (8H, m), 10. 45 (1H, d, J=0. 66Hz).

[0046]

参考例3

N-(4-クロロフェニル)-2, 2-ジメチルプロピオンアミド

4-クロロアニリン(10.0g)とトリエチルアミン(16.4m1)のアセトニトリル(80m1)溶液に、塩化ピバロイル(14.5m1)を氷冷下で滴下した。その混合物を室温まで昇温して5時間攪拌した。得られた反応混合物を減圧下濃縮し、残さを酢酸エチル(1500m1)と水(1500m1)で分配した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗

浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをジエチルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(15.0g)を無色結晶として得た。

 $1_{\text{H-NMR}}$ (CDC1₃) δ : 1. 31 (9H, s), 7. 26-7. 50 (4H, m).

[0047]

参考例 4

 $N-\{2-[(3-$ ベンジルオキシ-2-メトキシフェニル) ヒドロキシメチル]-4-クロロフェニル $\}-2$, 2-ジメチルプロピオンアミド

参考例3で得た化合物(11.5g)のテトラヒドロフラン(120m1)溶液を窒素置換し、-50℃で攪拌下、n-ブチルリチウムの1.6 Mへキサン溶液(72ml)をゆっくり滴下した。反応溶液を室温まで昇温して2.5時間攪拌した。その反応混合物を、再度-50℃まで冷却し、参考例2で得られた化合物(14.5g)のテトラヒドロフラン(50ml)溶液を滴下した。その反応混合物を室温まで昇温して1時間攪拌した。得られた反応混合物を水で希釈し、酢酸エチル(1000ml)で2回抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水で洗净後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、ジエチルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(19.3g)を無色結晶として得た。

 $1 \, H-NMR \, (CDC13) \, \delta: 1. \, 12 \, (9\, H, \, s) \, , \, 3. \, 9\, 3 \, (3\, H, \, s)$, 4. 29 (1 H, d, J=4. 5 Hz) , 5. 14 (2 H, d, J=1. 4 Hz) , 5. 99 (1 H, d, J=4. 5 Hz) , 6. 52 (1 H, dd, J=7. 1, 1. 9 Hz) , 6. 94-7. 02 (3 H, m) , 7. 28-7. 47 (6 H, m) , 8. 17 (1 H, d, J=8. 7 Hz) , 9. 20 (1 H, bs)

[0048]

参考例 5

(2-アミノー5-クロロフェニル) - (3-ベンジルオキシー2-メトキシフェニル) メタノール

参考例4で得た化合物(20.0g)のテトラヒドロフラン(50ml)溶液に9規定硫酸(33.2ml)を加え、5時間加熱還流した。反応溶液を氷冷し、4規定水酸化ナトリウム水溶液(90ml)をゆっくり加えて塩基性溶液とした。得られた反応混合物を水で希釈し、酢酸エチル(1000ml)で2回抽出した。有機層を合わせて水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製して表題化合物(11.5g)を無色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 12 (1H, d, J=5. 3Hz), 3. 87 (3H, s), 4. 21 (2H, bs), 5. 13 (2H, s), 6. 03 (1H, d, J=5. 2Hz), 6. 59 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 86-7. 10 (5H, m), 7. 32-7. 47 (5H, m).

[0049]

参考例6

(3-ベンジルオキシー2-メトキシフェニル) - [5-クロロー2-(2, 2 -ジメチルプロピルアミノ) フェニル] メタノール

参考例5で得た化合物(9.5g)とピバルアルデヒド(2.35g)、酢酸(4.1ml)のメタノール(80ml)溶液にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム(2.26g)を添加し、室温で2時間攪拌した。得られた反応混合物を5%硫酸水素カリウム水溶液で希釈した後、減圧下濃縮した。残さを酢酸エチル(1000ml)と水(1000ml)で分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをジエチルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(10.2g)を無色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 93 (9H, s), 2. 83 (2H, d, J=4. 5Hz), 3. 21 (1H, d, J=5. 5Hz), 3. 87 (3H, s), 4. 77-4. 92 (1H, br), 5. 13 (2H, s), 5. 99 (1H, d, J=5. 1Hz), 6. 57 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 78-7. 16 (5H, m), 7. 30-7. 49 (5H, m).

[0050]

参考例7

[3, 5-hランス-5-(3-ベンジルオキシ-2-メトキシフェニル)-7 -クロロ-1-(2, 2-ジメチルプロピル)-2-オキソー1, 2, 3, 5- テトラヒドロー4, <math>1-ベングオキサゼピン-3-イル] 酢酸 エチルエステル (1) $3-[{2-[(3-ベンジルオキシ-2-メトキシフェニル) ヒドロキシメチル]-4-クロロフェニル}-(2, 2-ジメチルプロピル)-カルバモイル] アクリル酸 エチルエステル$

参考例 6 で得た化合物(10.0g)と炭酸水素ナトリウム(5.35g)のジクロロメタン(200m1)懸濁液に、(E) -4-クロロ-4-オキソー2ープテン酸エチル(4.25g)のジクロロメタン(30m1)溶液を滴下した後、室温で3時間攪拌した。得られた反応混合物をろ過して、ろ液を減圧下濃縮した。残さを酢酸エチル(1000m1)と水(1000m1)で分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製して表題化合物(12.2g)を無色油状物として得た。

(2) [3, 5-hランス-5-(3-ベンジルオキシー2-メトキシフェニル) -7-クロロ-1-(2, 2-ジメチルプロピル)-2-オキソー1, 2, 3 , 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-イル] 酢酸 エチルエステル

参考例7の(1)で得た化合物(12.1g)と炭酸カリウム(3.54g)のエタノール(140ml)懸濁液を室温で19時間攪拌した後、得られた反応混合物を減圧下濃縮した。残さを酢酸エチル(1000ml)と水(1000ml)で分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをジエチルエーテルとヘキサンで結晶化して表題化合物(10.7g)を無色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 94 (9H, s), 1. 24 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 77 (1H, dd, J=16. 5, 6. 0Hz), 3. 03 (1H, dd, J=16. 4, 7. 7Hz), 3. 37 (1H, d, J=13. 9Hz), 3. 66 (3H, s), 4. 04-4. 22 (2H, m), 4.

39 (1 H, dd, J=7.6, 6.0 Hz), 4.51 (1 H, d, J=13 .9 Hz), 5.13 (2 H, s), 6.28 (1 H, s), 6.63 (1 H, d, J=1.7 Hz), 6.99-7.49 (10 H, m).

[0051]

参考例8

[3, 5-トランス-5-(3-ベンジルオキシー2-メトキシフェニル)-7-クロロ-1-(2, 2-ジメチルプロピル)-2-オキソー1, 2, 3, 5-テトラヒドロー4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-イル] 酢酸

参考例7で得た化合物(10.6g)のエタノール/テトラヒドロフラン(125m1/150m1)溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(45m1)を加え、60℃で45分加熱した。反応溶液を冷却して1規定塩酸(80m1)を加えて中和し、得られた混合物を減圧下濃縮した。残さを酢酸エチル(1000m1)と水(1000m1)で分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをジエチルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(9.4g)を無色結晶として得た。

 1_{H-NMR} (CDCl₃) δ : 0. 95 (9H, s), 2. 84 (1H, dd, J=16. 4, 5. 4Hz), 3. 07 (1H, dd, J=16. 4, 7. 5 Hz), 3. 38 (1H, d, J=13. 8Hz), 3. 66 (3H, s), 4. 34 (1H, dd, J=7. 4, 5. 4Hz), 4. 52 (1H, d, J=13. 9Hz), 5. 13 (2H, s), 6. 27 (1H, s), 6. 65 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 00-7. 49 (10H, m).

[0052]

参考例 9

2-[3,5-hランス-5-(3-ベンジルオキシ-2-メトキシフェニル) -7-クロロ-1-(2,2-ジメチルプロピル)-2-オキソ-1,2,3,5-r-hラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]-N-(2-フルオロベンジル)アセトアミド

参考例8で得た化合物 (9.3 g) とHOBt (2.80 g)、WSC (3.9 8 g) のDMF (150 ml) 溶液に、2-フルオロベンジルアミン (2.6

0g)のDMF(30ml)溶液を加え、室温で2.5時間攪拌した後、反応溶液を減圧下濃縮した。残さを酢酸エチル(1000ml)と水(1000ml)で分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをジエチルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(10.7g)を無色結晶として得た

1 H-NMR (CDC13) δ : 0. 93 (9H, s), 2. 69 (1H, dd, J=14.3, 6.1Hz), 2. 87 (1H, dd, J=14.3, 6.9 Hz), 3. 35 (1H, d, J=13.8Hz), 3. 65 (3H, s), 4. 10-4. 52 (4H, m), 5. 13 (2H, s), 6. 26 (1H, s), 6. 30 (1H, br), 6. 62 (1H, d, J=2.2Hz), 6. 99 -7. 49 (14H, m).

[0053]

参考例 1 0

2-[3,5-hランス-7-クロロ-5-(3-ヒドロキシ-2-メトキシフェニル) -1-(2,2-ジメチルプロピル) -2-オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル] -N-(2-フルオロベンジル) アセトアミド

参考例 9 で得た化合物(9.3g)と10%パラジウム炭素(1.0g)の酢酸エチル(200ml)懸濁液に5規定塩酸(10ml)を添加し、水素ガス雰囲気下、室温で1.5時間攪拌した。その反応混合物をセライトろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残さを酢酸エチル(1000ml)と水(1000ml)で分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをジエチルエーテルとヘキサンを用いて結晶化して表題化合物(8.8g)を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 94 (9H, s), 2. 69 (1H, dd, J=14. 4, 6. 1Hz), 2. 87 (1H, dd, J=14. 4, 6. 8 Hz), 3. 37 (1H, d, J=13. 9Hz), 3. 58 (3H, s), 4 . 39-4. 52 (4H, m), 5. 51 (1H, s), 6. 23 (1H, s)

, 6. 29 (1H, br), 6. 62 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 96 -7. 41 (9H, m).

[0054]

参考例11

3-プロモプロピルカルバミン酸 tert-ブチルエステル

3-プロモプロピルアミン臭化水素酸塩(3.0g)と炭酸ナトリウム(2.18g)の水/テトラヒドロフラン(1.5m1/1.5m1)懸濁液に、二炭酸ジ(tert-プチル)(3.14g)のテトラヒドロフラン(1.0m1)溶液を加え室温で2.0時間攪拌した。得られた反応混合物を減圧下濃縮し、残さを酢酸エチル(5.00m1)と水(5.00m1)で分配した。有機層を1.4規定塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮して表題化合物(3.3g)を無色油状物として得た。1.4m1 (CDC13) 3.1.44 (9.4 (9.4 (9.4)) 、2.05 (2.4) 、1.44 (1.

[0055]

参考例12

WO98/47882記載の方法に従い、以下のA~Xの化合物を得た。

A:WO98/47882実施例41記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-(3-ベンジルアミノメチルフェニル)-7-クロロ-1-ネオペンチル-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

B:WO98/47882実施例42記載の化合物

3, 5-トランス-N- (2-フルオロベンジル) - 7-クロロ-1-ネオペンチル-2-オキソ-5-[3-(ピペリジン-1-イル)メチルフェニル] -1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド

・塩酸塩

C:WO98/47882実施例43記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) - 7-クロロー5-(3-メ

チルアミノメチルフェニル) -1-ネオペンチル-2-オキソ-1, 2, 3, 5 -テトラヒドロ-4, 1-ペンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

D:WO98/47882実施例44記載の化合物

3, 5-トランス-N- (2-フルオロベンジル) - 7-クロロ- 5- (3-ジメチルアミノメチルフェニル) -1-ネオペンチル-2-オキソ-1, 2, 3,

5-テトラヒドロー4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

E:WO98/47882実施例80記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) -5-(3-アミノフェニル

) -7-クロロー1-ネオペンチルー2-オキソー1, 2, 3, 5ーテトラヒド

ロー4、1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

F:WO98/47882実施例83記載の化合物

3, 5-トランス-N- (2-フルオロベンジル) - 5- [3- (2-アミノエチル) フェニル] - 7-クロロ-1-ネオペンチル-2-オキソ-1, 2, 3,

5-テトラヒドロー4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

G:WO98/47882実施例85記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-〔4-(2-アミノエチル)フェニル]-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-2-オキソー1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

H:WO98/47882実施例93記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-〔3-〔(1-アミノ-1-メチル)エチル〕フェニル〕-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

I:WO98/47882実施例123記載の化合物

J:WO98/47882実施例124記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-〔3-(3-アミノプロピル)アミノメチルフェニル〕-7-クロロ-1-ネオペンチル-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・2 塩酸塩

K:WO98/47882実施例125記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-(3-アミノアセチルアミノメチルフェニル)-1-ベンジル-7-クロロ-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩 L: WO 9 8 \angle 4 7 8 8 2 実施例 1 2 6 記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-2-オキソ-5-[3-[(ピペリジン-4-イル)カルボニルアミノメチル]フェニル]-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

M:WO98/47882実施例127記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-〔2-(3-アミノプロピルオキシ)フェニル〕-7-クロロ-1-イソブチル-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

N:WO98/47882実施例128記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル) <math>-5-[4-(3-アミノプロピルオキシ) -2-メトキシフェニル] -7-クロロー1-ネオペンチルー2 <math>-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロー4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

.O:WO98/47882実施例133記載の化合物

3, 5-1 5-1 2-1 1-1

P:WO98/47882実施例146記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-[4-[(1-アミノ-1-メチル)エチル]フェニル]-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

Q:WO98/47882実施例152記載の化合物

3, 5-hランス-N-(2-7)ルオロベンジル) -5-[2-(2-7)] チル) フェニル] -1-(4-iフェニルメチル) -7-クロロ-2-オキソー 1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド

R:WO98/47882実施例214記載の化合物

(3, 5-hランス) - N-(2-フルオロベンジル) - 5-(3-アミノメチルフェニル) - 7-クロロ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-2-オキソー<math>1H - 1. 4-ベンゾジアゼピン-3-アセトアミド・2 塩酸塩

S:WO98/47882実施例216記載の化合物

(3,5-hランス)-N-(2-フルオロベンジル)-5-(3-アミノメチルフェニル)-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロー2,3,4,5-テトラヒドロ-2-オキソー1H-1,4-ベンゾジアゼピン-3-アセトアミド・2 塩酸塩

T:WO98/47882実施例218記載の化合物

(3, 5-hランス) - N-(2-フルオロベンジル) - 5-(3-アミノメチルフェニル) - 1-(4-ビフェニルメチル) - 7-クロロー4-メチルー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー2-オキソー1H-1, 4-ベンゾジアゼピン-3-アセトアミド・2 塩酸塩

U:WO98/47882実施例220記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-(3-アミノメチルフェニル) -1- (4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾチアゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

V:WO98/47882実施例222記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-(3-アミノメチルフェニル)-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-2-オキソ-4, 1-ベンゾチアゼピン-3-アセトアミドS-オキシド・塩酸塩

W:W〇98/47882実施例224記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-(3-アミノメチルフェニル)-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-2-オキソ-4, 1-ベンゾチアゼピン-3-アセトアミドS-ジオキシド・塩酸塩

X:WO98/47882実施例234記載の化合物

3, 5-トランス-N-(2-フルオロベンジル)-5-(5-アミノメチル-2-メトキシフェニル)-1-(4-ビフェニルメチル)-7-クロロ-2-オキソ-1, 2, 3, 5-テトラヒドロ-4, 1-ベンゾオキサゼピン-3-アセトアミド・塩酸塩

[0056]

実施例1

[3-(3-{3,5-トランス-7-クロロ-1-(2,2-ジメチルプロピル)-3-[(2-フルオロベンジルカルバモイル)メチル]-2-オキソー1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-5-イル}-2-メトキシフェノキシ)プロピル]カルバミン酸 tert-ブチルエステル 参考例10で得た化合物(0.91g)と炭酸カリウム(0.34g)のDMF(5m1)懸濁液に、参考例11で得た化合物(0.47g)のDMF(5m1)溶液を加え、90℃で2時間攪拌した。得られた反応混合物を減圧下濃縮し、残さを酢酸エチル(1000m1)と水(1000m1)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製して表題化合物(0.94g)を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃) δ : 0. 94 (9H, s), 1. 42 (9H, s), 2. 02 (2H, m), 2. 69 (1H, dd, J=14. 3, 6. 1Hz)

, 2. 86 (1 H, dd, J=14.3, 6.9 Hz), 3. 28-3.41 (2 H, m), 3. 35 (1 H, d, J=13.7 Hz), 3. 62 (3 H, s), 4. 08 (2 H, t, J=6.0 Hz), 4. 35-4.60 (4 H, m), 4. 85 (1 H, br), 6. 25 (1 H, s), 6. 29 (1 H, br), 6. 60 (1 H, d, J=2.2 Hz), 6. 94-7.38 (9 H, m).

[0057]

実施例2

2-[3,5-hランス-5-[3-(3-rミノプロポキシ)-2-メトキシフェニル] -7-クロロ-1-(2,2-ジメチルプロピル)-2-オキソー1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]-N-(2-フルオロベンジル)アセトアミド 塩酸塩

実施例1で得た化合物(0.94g)の酢酸エチル(4ml)溶液に、4規定塩酸/酢酸エチル溶液(4ml)を加え室温で1.5時間攪拌した。得られた反応溶液を減圧下濃縮し、残さをエタノールに溶かし、酢酸エチルとエーテルを加えて生成した析出物をろ取して表題化合物(0.77g)を白色粉末として得た

 $1 \, H-NMR \, (CD_3OD) \, \delta:0.95 \, (9\,H,\,s)$, 2. $1.8 \, (2\,H,\,m)$, 2. $7.5 \, (2\,H,\,d,\,J=6.7\,H\,z)$, 3. $1.7 \, (2\,H,\,m)$, 3. $5.2-3.64 \, (1\,H,\,m)$, 3. $6.1 \, (3\,H,\,s)$, 4. $2.0 \, (2\,H,\,t,\,J=5.8\,H\,z)$, 4. $3.5-4.50 \, (4\,H,\,m)$, 6. $2.3 \, (1\,H,\,s)$, 6. $4.9 \, (1\,H,\,d,\,J=2.4\,H\,z)$, 7. $0.2-7.63 \, (9\,H,\,m)$.

[0058]

実施例3

2-(3,5-hランス-7-クロロ-1-(2,2-i)メチルプロピル)-5 -(2-i) + 2-3-[3-(3-i) - 2-i) - 2-i + 2-i - 2-i

実施例 2 で得た化合物 (300 mg) と3ーフェニルプロパンアルデヒド (6 mg) のメタノール (5 m l) 溶液にシアノトリヒドロほう酸ナトリウム (3

5 mg) を添加し、その混合物を室温で3時間攪拌した。得られた反応混合物を水で希釈し、酢酸エチル(100 ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製して無色油状物(119mg)を得た。得られた油状物(119mg)を酢酸エチル(2ml)に溶かし、その溶液に4規定塩酸/酢酸エチル溶液(0.1ml)を加え室温で2時間攪拌した。得られた反応溶液を減圧下濃縮し、残さを酢酸エチルとエーテルを用いて結晶化して表題化合物(113mg)を無色結晶として得た。

 $\begin{array}{l} 1\,\mathrm{H-NMR}\ (\mathrm{CD_3\,OD})\ \delta:0.\ 9\,3\ (9\,\mathrm{H,\ s})\ ,\ 1.\ 9\,8\ (2\,\mathrm{H,\ m}) \\ ,\ 2.\ 2\,0\ (2\,\mathrm{H,\ m})\ ,\ 2.\ 7\,0\ (2\,\mathrm{H,\ t}\ ,\ J=7.\ 7\,\mathrm{H}\,z)\ ,\ 2.\ 7\,5\ (2\,\mathrm{H,\ d}\ ,\ J=6.\ 7\,\mathrm{H}\,z)\ ,\ 3.\ 0\,2-3.\ 0\,6\ (2\,\mathrm{H,\ m})\ ,\ 3.\ 2\,3\ (2\,\mathrm{H,\ m})\ ,\ 3.\ 5\,4\ (1\,\mathrm{H,\ m})\ ,\ 3.\ 5\,9\ (3\,\mathrm{H,\ s})\ ,\ 4.\ 2\,0\ (2\,\mathrm{H,\ t}\ ,\ J=5.\ 7\,\mathrm{H}\,z)\ ,\ 4.\ 3\,4-4.\ 5\,0\ (4\,\mathrm{H,\ m})\ ,\ 6.\ 2\,3\ (1\,\mathrm{H,\ s}) \\ ,\ 6.\ 4\,9\ (1\,\mathrm{H,\ d}\ ,\ J=2.\ 5\,\mathrm{H}\,z)\ ,\ 7.\ 0\,2-7.\ 6\,1\ (1\,4\,\mathrm{H,\ m}) \end{array}$

[0059]

実施例4

 $2-\{3,5-$ トランス-7-クロロ-1-(2,2-ジメチルプロピル) -5 - [2-メトキシ-3-(3-(ペンチルアミノ) プロポキシ) フェニル] -2 -オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル $\{-N-(2-$ フルオロベンジル) アセトアミド 塩酸塩

実施例2で得た化合物とバレルアルデヒドを用いて、実施例3と同様の方法により表題化合物(25mg)を無色結晶として得た。

 1_{H-NMR} (CD₃OD) δ : 0. 92 (3H, t, J=7. 0Hz), 0. 95 (9H, s), 1. 30-1. 41 (4H, m), 1. 67 (2H, m), 2. 21 (2H, m), 2. 75 (2H, d, J=6. 7Hz), 2. 98-3. 04 (2H, m), 3. 24 (2H, m), 3. 55-3. 62 (1H, m), 3. 61 (3H, s), 4. 21 (2H, t, J=5. 7Hz), 4. 38-4. 50 (4H, m), 6. 23 (1H, s), 6. 50 (1H, d, J=2.

4 H z), 7. 03-7. 65 (9 H, m).

[0060]

【製剤例1】

本発明における式(I)で表される化合物またはその塩を有効成分として含有するRFRP受容体機能調節剤は、例えば次のような処方によって製造することができる。

1. カプセル剤

(1)	実施例3	で得られた化合物	4 0 m g
(1)	実施例3	で得られた化合物	4 0 m g

(3) 微結晶セルロース9 m g

(4) ステアリン酸マグネシウム 1 m g

1カプセル 120mg

(1)、(2)と(3)および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4)を加えて全体をゼラチンカプセルに封入する。

2. 錠剤

(1) 実施例3で得られた化合物 40mg

(2) ラクトース 58mg

 $(3) \quad \exists - \lambda \lambda \beta - f \qquad 18 \, \text{mg}$

(4) 微結晶セルロース3.5 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム 0.5 mg

1錠 120mg

(1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和した後、 顆粒化する。残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する

[0061]

【製剤例2】

日局注射用蒸留水50mlに実施例3で得られた化合物50mgを溶解した後、日局注射用蒸留水を加えて100mlとする。この溶液を滅菌条件下でろ過し

、次にこの溶液 1 m l ずつを取り、滅菌条件下、注射用バイアルに充填し、凍結 乾燥して密閉する。

[0062]

【試験例1】ヒト型OT7T022発現CHO細胞を用いた試験化合物の結合阻害活性評価

(1) ヒト型RFRP-3のヨード標識体(Y-RFRP-3)の作成 ヒト型OT7T022発現CHO細胞に対して内因性ヒト型RFRP-3(h RFRP-3-28) と同等の結合阻害活性を有するhRFRP-3-8 (配列 : Val-Pro-Asn-Leu-Pro-Gln-Arg-Phe-ami de)のN末端にTyr残基を付加したペプチド(Y-RFRP-3)(配列: Tyr-Val-Pro-Asn-Leu-Pro-Gln-Arg-Pheamide) (0. 1mM) 20μ lと蒸留水 10μ lを混合、そこにラクトペ ルオキシダーゼ液 (シグマ、10μg/mLに0.1M HEPES-NaOH 、pH7. 0を用いて調製) 20μl、Idoine-125 (アマシャム、I MS-30、74MBq) 10μ1、0.005% 過酸化水素(和光純薬) 2 0 μ 1 を順次混合、室温で 1 0 分静置した後、 0. 1% Τ F A - 水 6 0 0 μ 1を添加して逆相HPLCにて分離、ラベル化されたもののピークを分取して、 等量の結合実験用バッファー (50 mM Tris HCl (p H 7. 5), 0. 1% BSA, 5mM EDTA, 0.5mM PMSF, $20 \mu \text{ g/mL}$ 1 eupeptin, 0. 1μ g/mL pepstatin A, 4μ /mL E-64)を添加し、直ちに氷上に保管した。一部を1/100希釈して $\gamma-$ カ ウンターで放射活性を測定し、残りの標品は分注して−30℃にて保存した。

(2) 結合阻害活性評価

96ウェルマイクロプレートに反応バッファー(50 mM Tris-HCl, 5 mM EDTA, 0.1% BSA, 0.5 mM PMSF, 20μ g/m leupeptin, 0.1μ g/ml pepstatin A, 4μ g/ml E-64, 10 mM MgCl2, pH7. 5) で希釈した 1μ g膜 画分、化合物および 125 Iにてラベル化した Y-RFRP-3を 100 pMになるように添加し、室温で 1.5 時間反応させた。非特異的な結合の測定には、

さらに非標識のY-RFRP-3を100pMになるように添加した。

次に、セルハーベスター (パーキンエルマー) を使用して反応液を濾過することで膜画分をユニフィルターGF/C (パーキンエルマー) に移し、冷却した 50 mM Trisバッファー (pH7.5) で 5 回洗浄した。フィルターを乾燥後、マイクロシンチ 0 (パッカード) をフィルターに加え、トップカウント (パッカード) で放射活性を計測した。

試験化合物の結合阻害率(IC50値)を〔表1〕に示す。

〔表1〕

試験化合物

IC50値

実施例3の化合物

 $< 1 \mu M$

実施例4の化合物

 $< 1 \mu M$

これより、本発明の化合物(I)は優れたRFRP受容体結合作用を有することがわかる。

[0063]

【試験例2】ヒト型OT7T022発現CHO細胞を用いたcAMP産生抑制試験系での化合物のアンタゴニスト活性試験

試料化合物のアンタゴニスト活性を、ヒト型OT7T022を発現させたCHO細胞の細胞内 c AMP産生抑制試験系で測定した。 c AMP産生抑制試験では、アッセイバッファーとしてHanks' balanced salt solution (ギブコ) c 20mM HEPES pH7.4、0.1% ウシ血清アルブミン、0.2mM 3-isobutyl-1-methyl xanthine (シグマ) 添加したものを用いた。試料化合物は、アッセイバッファーで、終濃度10-5M、10-6M、10-7M、10-8M、10-10Mとなる様調製した。アゴニスト:ヒト型RFRP-3-8(ValProAsnLeuProGlnArgPhe—amide)は、40 nM(終濃度20 nM)に、フォルスコリンを4 μ M(終濃度2 μ M)添加したアッセイバッファーで希釈した。ヒト型OT7T022発現CHO細胞を96穴プレートに4 χ 104個/wellで継代し、37℃、5%СО2、95%airで一日培養した。一日培養したプレートは、アッセイバッファー(150 μ 1)で2回洗浄後30分

、37℃、100%airで30分培養した。アッセイバッファー(150μl)で2回洗浄後、試料化合物溶液50μl、次いでアゴニスト+フォルスコリン溶液50μlを添加して、よく攪拌した後30分、37℃、100%airで30分培養した。細胞内cAMP量は、cAMP-ScreenTM System (ABI)を用い、本キットのプロトコルに従い測定した。

試験化合物のアンタゴニスト活性を〔表2〕に示す。

[表2]

試験化合物

IC50値

実施例3の化合物

 $< 1 \mu M$

これより、本発明の化合物 (I) は優れたRFRP受容体拮抗作用を有することがわかる。

[0064]

【試験例3】ラット型OT7T022発現CHO細胞を用いた試験化合物の結合 阻害活性評価

(1) ラット型OT7T022発現CHO細胞膜画分の調製

ラット型OT7T022発現CHO細胞を培養したフラスコを5mM EDT A/PBSで洗浄、5mM EDTA/PBSで細胞を剥がし、遠心して細胞を回収、25mLの 膜画分調製用バッファー(50mM Tris-HCl, pH7.5、5mM EDTA、0.5mM PMSF(和光純薬社製)、 20μ g/mL leupeptin(ペプチド研究所製)、 0.1μ g/mL pepstatinA(ペプチド研究所製)、 4μ g/mL E-64(ペプチド研究所製))に懸濁、ポリトロンを用い氷上でホモジナイズした(12,000 rpm、 $15秒 \times 3$ 回)。これを、高速冷却遠心機にて 4×1 ,000 g、10分遠心し、上清を回収した。沈殿に25mLの膜画分調製用バッファーを加え、同様の操作で上清を回収した。これら上清をまとめ、セルストレーナーにかけた後、超遠心機用チューブに分注し、 4×1 00,000 g、1時間遠心した。ペレットを少量の膜画分調製用バッファーに懸濁し、テフロン(登録商標)ホモジナイザーを用いて懸濁した後、一部を用いて蛋白量を測定し、残りを分注して -80×100 にて保存した。

(2) ラット型OT7T022発現CHO細胞膜画分に対する試料化合物の結合 阻害実験

アッセイ用バッファー (50mM Tris-HCl, pH7.5、5mM EDTA, 0.5 mM PMSF, $20 \mu \text{ g/mL}$ leupeptin, 0 . 1μ g/mL pepstatinA、 4μ g/mL E-64、0.1% ウシ血清アルプミン、10mM MgCl2)を用いて、ラット型OT7T02 2発現CHO細胞の膜画分は終濃度0.75μg/well、Y-RFRP-3 ヨード標識体は終濃度100pMとなるよう希釈した。試料化合物は、10-2M又は10-3Mのストック溶液を、終濃度が10-5M、10-6M、10- $7_{M, 10} - 8_{M, 10} - 9_{M, 10} - 10_{M, 10} - 11_{M}$ となるようアッセ イ用バッファーで希釈した。非特異的結合用として終濃度 10^{-5} MのhRFRP-3-8を調製した。ポリプロピレン製96穴プレートを用いて、調製した試 料溶液、非特異的結合用液、全結合用としてアッセイバファーを 5 0 μ 1 分注し 、ヨード標識体希釈液25μ1を添加して攪拌後、ラット型OT7T022発現 CHO細胞膜画分溶液 25 μ 1を分注して攪拌、室温 1 時間半インキュベートし た。これを、96穴プレート用セルハーベスター (パッカード)を用いて、洗浄 用バッファー ($50 \, \text{mM}$ Tris-HCl, pH7.5) で予め湿らせたユニ フィルター (パーキンエルマー) に移し、6回洗浄用緩衝液で洗浄した後、充分 に乾燥させた。マイクロシンチΟ (パッカード)を50μ1分注してトップカウ ント (パッカード) で放射活性を測定し、3連でデータを解析した。ラット型〇 T7T022に対する試験化合物の結合阻害活性(IC50値)を〔表3〕に示 す。

〔表3〕

試験化合物

IC50値

実施例3の化合物

 $< 1 \mu M$

実施例 4 の化合物

 $< 1 \mu M$

これより、本発明の化合物(I)はラット型RFRP受容体に対しても優れた 拮抗作用を有することがわかる。

[0065]

【発明の効果】

本発明の化合物(I)もしくはその塩またはそのプロドラッグは、優れたRF RP受容体機能調節作用を有し、優れた経口吸収性を示すことから、安全かつ有 効な医薬として、鎮痛剤、モルヒネ等の鎮痛作用促進剤、モルヒネ等による耐性 回避剤、プロラクチン分泌調節剤などとして用いられる。

[0066]

【配列表】 <110> Takeda Chemical Industries, Ltd. <120> RFRP Receptor Function Modulator <130> B03064 <160> 2 <210> 1 <211> 430 <212> PRT <213> Human <220> <400> 1

Met Glu Gly Glu Pro Ser Gln Pro Pro Asn Ser Ser Trp Pro Leu Ser 15 5 10 1

Gln Asn Gly Thr Asn Thr Glu Ala Thr Pro Ala Thr Asn Leu Thr Phe 30 25 20

Ser Ser Tyr Tyr Gln His Thr Ser Pro Val Ala Ala Met Phe Ile Val 45 40 35

Ala Tyr Ala Leu Ile Phe Leu Leu Cys Met Val Gly Asn Thr Leu Val 60 55 50

Cys Phe Ile Val Leu Lys Asn Arg His Met His Thr Val Thr Asn Met .80 75 70

Phe Ile Leu Asn Leu Ala Val Ser Asp Leu Leu Val Gly Ile Phe Cys 95 85

90

									T 1	™	C1_	Т	D 1	Dha	100
Met	Pro	Thr	Thr	Leu	Val	Asp	Asn	Leu	He	Ihr	ĠΙΆ	lrp	Pro 1	rne i	ASP
			100					105				٠.	110		
Asn	Ala	Thr	Cys	Lys	Met	Ser	Gly	Leu	Val	Gln	Gly	Met	Ser	Val	Ser
		115					120					125			
Ala	Ser	Val	Phe	Thr	Leu	Val	Ala	Ile	Ala	Val	Glu	Arg	Phe	Arg	Cys
	130					135					140				
Ile	. Val	His	Pro	Phe	Arg	Glu	Lys	Leu	Thr	Leu	Arg	Lys	Ala	Leu	Val
145					150					155					160
		Ala	Val	Ile	Trp	Ala	Leu	Ala	Leu	Leu	Ile	Met	Cys	Pro	Ser
				165					170					175	
A1:	a Val	Thr	Leu			Thr	Arg	Glu	Glu	His	His	Phe	Met	Val	Asp
1111	<i>x</i> , <i>u</i> .		180					185					190		
Δ1.	a Arc	r Aer			· Tvr	· Pro	Lei			Cvs	Tr	Glu	ı Ala	Trp	Pro
211	a 111 g	195		, 001	- , -		200				_	205			
C1	T ***			⊦ Arc	r Arc	r Vəl			·Thr	· Val	Lei		e Ser	His	Ile
GI			y ME	r ur	, me	215					220				
m	210		- D.	a T as	. 41.			a Val	l Val	l Mei			a Aro	, Tle	Ala
		u AI	a Fr	o re			7 TI	e vai	ı va	23			u	,	240
22		_		0.1	23		C1	D	_ A1.			C1	Cli	. (1)	
Aı	g Ly	s Le	u Cy		_	a Pr	0 GI	y Pro			0 61	y GI	y GIC		ı Ala
				24	•				25		37.		1 17:	255 - Wast	
A.	la As	sp Pr	o Ar	g Al	a Se	r Ar	g Ar			a Ar	g va	.ı va			t Leu
			26					26				_	270		4.1
V	al Me	et Va	ıl Al	a Le	u Ph	e Ph	e Th	ır Le	u Se	r Tr	p Le			u Trj	p Ala
		27					28			•		28			
L	eu Le	eu Le	eu Le	eu Il	e As	зр Ту	r G	ly Gl	n Le	u Se	er Al	la Pi	ro Gl	n Le	u His
		90				29					30				
Ĺ	eu V	al Tl	nr V	al Ty	r A	la Pl	ne P	ro Ph	ne Al	a Hi	is⁻Ti	rp L	eu Al	a Ph	e Phe
3	05				3	10				31	15				320
Δ	on S	er S	er A	la Ad	sn P	ro T	le I	le Ty	vr G	lv T	yr P	he A	sn Gl	u As	n Phe

Arg Arg Gly Phe Gln Ala Ala Phe Arg Ala Arg Leu Cys Pro Arg Pro Ser Gly Ser His Lys Glu Ala Tyr Ser Glu Arg Pro Gly Gly Leu Leu His Arg Arg Val Phe Val Val Val Arg Pro Ser Asp Ser Gly Leu Pro Ser Glu Ser Gly Pro Ser Ser Gly Ala Pro Arg Pro Gly Arg Leu Pro Leu Arg Asn Gly Arg Val Ala His His Gly Leu Pro Arg Glu Gly Pro Gly Cys Ser His Leu Pro Leu Thr Ile Pro Ala Trp Asp Ile <210> 2 <211> 432 <212> PRT <213> Rat <400> 2 Met Glu Ala Glu Pro Ser Gln Pro Pro Asn Gly Ser Trp Pro Leu Gly Gln Asn Gly Ser Asp Val Glu Thr Ser Met Ala Thr Ser Leu Thr Phe Ser Ser Tyr Tyr Gln His Ser Ser Pro Val Ala Ala Met Phe Ile Ala Ala Tyr Val Leu Ile Phe Leu Leu Cys Met Val Gly Asn Thr Leu Val Cys Phe Ile Val Leu Lys Asn Arg His Met Arg Thr Val Thr Asn Met Phe Ile Leu Asn Leu Ala Val Ser Asp Leu Leu Val Gly Ile Phe Cys

					85					90					95	
Ме	t	Pro	Thr	Thr	Leu	Val	Asp	Asņ	Leu	Ile	Thr	Gly	Trp	Pro	Phe	Asp
				100					105					110		
As	n	Ala	Thr	Cys	Lys	Met	Ser	Gly	Leu	Val	Gln	Gly	Met	Ser	Val	Ser
			115					120					125			
Al	a	Ser	Val	Phe	Thr	Leu	Val	Ala	Ile	Ala	Val	Glu	Arg	Phe	Arg	Cys
		130					135					140				
II	le	Val	His	Pro	Phe	Arg	Glu	Lys	Leu	Thr	Leu	Arg	Lys	Ala	Leu	Phe
14	1 5					150					155					160
Tł	ır	Ile	Ala	Val	Ile	Trp	Ala	Leu	Ala	Leu	Leu	Ile	Met	Cys	Pro	Ser
					165					170					175	
A.	la	Val	Thr	Leu	Thr	Val	Thr	Arg	Glu	Glu	His	His	Phe	Met	Leu	Asp
		•		180					185					190		
A	la	Arg	Asn	Arg	Ser	Tyr	Pro	Leu	Tyr	Ser	Cys	Trp	Glu	Ala	Trp	Pro
			195					200					205			
G	lu	Lys	Gly	Met	Arg	Lys	Val	Tyr	Thr	Ala	Val	Leu	Phe	Ala	His	Ile
		210					215					220				
T	yr	Leu	Val	Pro	Leu	Ala	Leu	Ile	Val	Val	Met	Tyr	Val	Arg	Ile	Ala
2	25					230					235					240
A	rg	Lys	Leu	Cys	Gln	Ala	Pro	Gly	Pro	·Ala	Arg	Asp	Thi	Glu	Glu	Ala
					245	•				250	•				255	•
V	al	Ala	Glu	ı G13	7 Gly	Arg	Thr	Ser	Arg	Arg	Arg	Ala	Arg	g Val	Val	His
				260)				265	•				270)	
M	let	Leu	l Val	Met	t Val	Ala	Leu	Phe	Phe	Thr	Leu	ı Ser	Tr) Let	ı Pro	Leu
			275	5				280)				28	5		
Γ	`rp	Val	Leu	ı Let	ı Leı	ı Leı	ı Ile	e Asp	Туг	Gly	Glu	ı Let	ı Se	r Glu	ı Let	ı Gln
		290)	·	•	-	295					300)-	• •		
I	æu	His	s Lei	ı Lei	u Sei	r Val	l Tyr	Ala	a Phe	Pro	Leu	ı Ala	a His	s Tr) Let	ı Ala
3	305					310)				315	5				320

Phe	Phe	His	Ser	Ser	Ala	Asn	Pro	Ile	Ile	Tyr	Gly	Tyr	Phe	Asn	Glu
				325					330					335	
Asn	Phe	Arg	Arg	Gly	Phe	Gln	Ala	Ala	Phe	Arg	Ala	Gln	Leu	Cys	Trp
			340					345					350		
Pro	Pro	Trp	Ala	Ala	His	Lys	Gln	Ala	Tyr	Ser	Glu	Arg	Pro	Asn	Arg
		355					360					365			
Leu	Leu	Arg	Arg	Arg	Val	Val	Val	Asp	Val	Gln	Pro	Ser	Asp	Ser	Gly
	370					375					380		٠		
Leu	Pro	Ser	Glu	Ser	Gly	Pro	Ser	Ser	Gly	Val	Pro	Gly	Pro	Gly	Arg
385					390					395					400
Leu	Pro	Leu	Arg	Asn	Gly	Arg	Val	Ala	His	Gln	Asp	Gly	Pro	Gly	Glu
				405					410					415	
Gly	Pro	Gly	Cys	Asn	His	Met	Pro	Leu	Thr	Ile	Pro	Ala	Trp	Asn	Ile
			42	0				4	25					430	

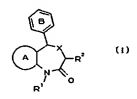
【書類名】要約書

【要約】

【課題】RFRP受容体機能調節作用を有する新規医薬を提供する。

【解決手段】式

【化1】



【選択図】なし

特願2003-114313

出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日

1992年 1月22日

[変更理由]

住所変更

住 所

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名

武田薬品工業株式会社

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

X	BLACK BORDERS
×	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
X	FADED TEXT OR DRAWING
	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	SKEWED/SLANTED IMAGES
×	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
0	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox